Sequence Alignment

```
AAY66174 standard; Protein; 187 AA.
   ID
            AAY66174:
            14-FEB-2000 (first entry).
  DE
XX
           Human bladder tumour EST encoded protein 32.
  KW
KW
XX
            Expressed sequence tag; human; bladder; tumour; cancer; cytostatic;
            treatment; gene therapy; EST.
            Homo sapiens.
            DE19818619-A1.
  XX
PD
           28-OCT-1999.
  XX
PF
XX
           21-APR-1998;
                                       98DE-1018619.
            21-APR-1998;
                                       98DE-1018619.
            (META-) METAGEN GES GENOMFORSCHUNG MBH.
  PI
XX
           Rosenthal A, Specht T, Hinzmann B, Schmitt A, Pilarsky C, Dahl E;
           WPI; 1999-612028/53.
  XX
PT
           New nucleic acid sequences expressed in bladder tumor tissue, and derived polypeptides, for treatment of bladder tumor and identification
  PT
           of therapeutic agents
           Claim 23; Page 111; 132pp; German.
         This invention describes novel polypeptide fragments (I) and the polynucleotides (II) that encode them that are highly expressed in a human bladder tumour and which have cytostatic activity. (II) are used for recombinant expression of (I) and to isolate complete genes. (I) are used to identify agents suitable for treatment of bladder cancer, to directly treat this form of cancer (including expression from gene therapy vectors) or are used in a preparation for cancer treatment. (I) is also used for the generation of specific antibodies. (II) are identified by assembling ESTS (expressed sequence tags) from a particular tissue type before comparison of expression patterns. This allows a significantly longer fragment of the gene to be revealed, and therefore reduces the number of failures associated with the fact that ESTS from different libraries may represent different parts of the same unknown gene, distorting the estimated frequency of occurrence in a particular tissue. AAY66143-Y66198 represent protein fragments encoded by the human bladder tumour cDNA library derived expressed sequence tag (EST) fragments represented in AAZ43260-Z43309.
This invention describes novel polypeptide fragments (I) and the
          Sequence
                              187 AA;
    Query Match
                                                               Score 998; DB 20;
Pred. No. 8.7e-82;
                                                                                                     Length 187;
    Best Local Similarity
    Matches 182; Conservati
                                                              0;
                                                                    Mismatches
                                                                                                       Indels
                                                                                                                           0; Gaps
Qy
                       4 RTTTWARRTSRAVTPTCATPAGPMPCSRLPPSLRCSLHSACCSGDPASYRLWGAPLQPTL 63
                       Qy
Db
Qу
                   124 TDPPADGPSNPLCCCFHGPAFSTLNPVLRHLFPQEAFPAHPIYDLSQVWSVVSPAPSRGQ 183
                  122 TDPPADGPSNPLCCCFHGPAFSTLNPVLRHLFPQEAFPAHPIYDLSQVWSVVSPAPSRGQ 181
Db
Qу
                         ALRRAQ 189
                   182 ALRRAQ 187
```



(f) Int. Cl.⁶:

33/15

19 BUNDESREPUBLIK **DEUTSCHLAND**



DEUTSCHES PATENT- UND MARKENAMT

® Offenl gungsschrift _® DE 198 18 619 A 1

(a) Aktenzeichen:

198 18 619.3

(2) Anmeldetag:

21. 4.98

(3) Offenlegungstag:

28. 10. 99

C 07 K 16/00 C 07 K 14/435 A 61 K 38/17 C 07 H 21/04 C 12 N 15/11 C 12 N 15/63 C 12 N 1/21 C 12 N 1/19 C 12 N 5/10 // (C12N 1/21,C12R 1:19)G01N 33/68,

(7) Anmelder:

metaGen Gesellschaft für Genomforschung mbH, 14195 Berlin, DE

(74) Vertreter:

Klose, W., Dipl.-Chem.Dr.rer.nat., Pat.-Ass., 13505 Berlin

② Erfinder:

Rosenthal, André, Prof. Dr., 10115 Berlin, DE; Specht, Thomas, Dr., 12163 Berlin, DE; Hinzmann, Bernd, Dr., 13127 Berlin, DE; Schmitt, Armin, Dr., 14197 Berlin, DE; Pilarsky, Christian, Dr., 14532 Stahnsdorf, DE; Dahl, Edgar, Dr., 14480 Potsdam,

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

- Menschliche Nukleinsäuresequenzen aus Blase-Tumor
- Es werden menschliche Nukleinsäuresequenzen mRNA, cDNA, genomische Sequenzen - aus Blasentumorgewebe, die für Genprodukte oder Teile davon kodieren, und deren Verwendung beschrieben. Es werden weiterhin die über die Sequenzen erhältlichen Polypeptide und deren Verwendung beschrieben.

Beschreibung

Die Erfindung betrifft menschliche Nukleinsäuresequenzen aus Blasentumorgewebe, die für Genprodukte oder Teile davon kodieren, deren funktionale Gene, die mindestens ein biologisch aktives Polypeptid kodieren und deren Verwendung.

Die Erfindung betrifft weiterhin die über die Sequenzen erhältlichen Polypeptide und deren Verwendung.

Eine der Hauptkrebstodesursachen ist der Blasentumor, für dessen Bekämpfung neue Therapien notwendig sind. Bisher verwendete Therapien, wie z. B. Chemotherapie, Hormontherapie oder chirurgische Entfernung des Tumorgewebes, führen häufig nicht zu einer vollständigen Heilung.

Das Phänomen Krebs geht häufig einher mit der Über- oder Unterexpression gewisser Gene in den entarteten Zellen, wobei noch unklar ist, ob diese veränderten Expressionsraten Ursache oder Folge der malignen Transformation sind. Die Identifikation solcher Gene wäre ein wesentlicher Schritt für die Entwicklung neuer Therapien gegen Krebs. Der spontanen Entstehung von Krebs geht häufig eine Vielzahl von Mutationen voraus. Diese können verschiedenste Auswirkungen auf das Expressionsmuster in dem betroffenen Gewebe haben, wie z. B. Unter- oder Überexpression, aber auch Expression verkürzter Gene. Mehrere solcher Veränderungen durch solche Mutationskaskaden können schließlich zu bösartigen Entartungen führen. Die Komplexität solcher Zusammenhänge erschwert die experimentelle Herangehensweise sehr.

Für die Suche nach Kandidatengenen, d. h. Genen, die im Vergleich zum Tumorgewebe im normalen Gewebe stärker exprimiert werden, wird eine Datenbank verwendet, die aus sogenannten ESTs besteht. ESTs (Expressed Sequence Tags) sind Sequenzen von cDNAs, d. h. revers transkribierten mRNAs, den Molekülen also, die die Expression von Genen widerspiegeln. Die EST-Sequenzen werden für normale und entartete Gewebe ermittelt. Solche Datenbanken werden von verschiedenen Betreibern z. T. kommerziell angeboten. Die ESTs der LifeSeq-Datenbank, die hier verwendet wird, sind in der Regel zwischen 150 und 350 Nukleotide lang. Sie repräsentieren ein für ein bestimmtes Gen unverkennbares Muster, obwohl dieses Gen normalerweise sehr viel länger ist (> 2000 Nukleotide). Durch Vergleich der Expressionsmuster von normalen und Tumorgewebe können ESTs identifiziert werden, die für die Tumorentstehung und -proliferation wichtig sind. Es besteht jedoch folgendes Problem: Da durch unterschiedliche Konstruktionen der cDNA-Bibliotheken die gefundenen EST-Sequenzen zu unterschiedlichen Regionen eines unbekannten Gens gehören können, ergäbe sich in einem solchen Fall ein völlig falsches Verhältnis des Vorkommens dieser ESTs in dem jeweiligen Gewebe. Dieses würde erst bemerkt werden, wenn das vollständige Gen bekannt ist und somit die ESTs dem gleichen Gen zugeordnet werden können.

Es wurde nun gefunden, daß diese Fehlermöglichkeit verringert werden kann, wenn zuvor sämtliche ESTs aus dem jeweiligen Gewebstyp assembliert werden, bevor die Expressionsmuster miteinander verglichen werden. Es wurden also überlappende ESTs ein und desselben Gens zu längeren Sequenzen zusammengefaßt (s. Fig. 1, Fig. 2a und Fig. 3). Durch diese Verlängerung und damit Abdeckung eines wesentlich größeren Genbereichs in jeder der jeweiligen Banken sollte der oben beschriebene Fehler weitgehendst vermieden werden. Da es hierzu keine bestehenden Softwareprodukte gab, wurden Programme für das Assemblieren von genomischen Abschnitten verwendet, die abgewandelt eingesetzt und durch eigene Programme ergänzt wurden. Ein Flowchart der Assemblierungsprozedur ist in Fig. 2b1–2b4 dargestellt.

Es konnten nun die Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID No. 1 50 gefunden werden, die als Kandidatengene beim Blasentumor eine Rolle spielen.

40 Von besonderem Interesse sind die Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID Nos. 2–5, 7–13, 16, 18, 20, 23, 26–27, 31–32, 36, 45

Die Erfindung betrifft somit Nukleinsäure-Sequenzen, die ein Genprodukt oder ein Teil davon kodieren, umfassend

- a) eine Nukleinsäure-Sequenz, ausgewählt aus der Gruppe der Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID Nos. 2-5, 7-13, 16, 18, 20, 23, 26-27, 31-32, 36, 45.
- b) eine allelische Variation der unter a) genannten Nukleinsäure-Sequenzen oder

45

c) eine Nukleinsäure-Sequenz, die komplementär zu den unter a) oder b) genannten Nukleinsäure-Sequenzen ist.

Die Erfindung betrifft weiterhin eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß einer der Sequenzen Seq. ID Nos. 2-5, 7-13, 16, 18, 20, 23, 26-27, 31-32, 36, 45 oder eine komplementäre oder allelische Variante davon und die Nukleinsäure-Sequenzen davon, die eine 90%ige bis 95%ige Homologie zu einer humanen Nukleinsäure-Sequenz aufweisen.

Die Erfindung betrifft auch die Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID No. 1 bis Seq. ID No. 50, die im Blasentumorgewebe erhöht exprimiert sind.

Die Erfindung betrifft ferner Nukleinsäure-Sequenzen, umfassend einen Teil der oben genannten Nukleinsäure-Sequenzen, in solch einer ausreichenden Größe, daß sie mit den Sequenzen Seq. ID Nos. 1–50 hybridisieren.

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen weisen im allgemeinen eine Länge von mindestens 50 bis 4500 bp, vorzugsweise eine Länge von mindestens 150 bis 4000 bp, insbesondere eine Länge von 450 bis 3500 bp auf.

Mit den erfindungsgemäßen Teilsequenzen Seq. ID Nos. 1-50 können gemäß gängiger Verfahrenspraxis auch Expressionskassetten konstruiert werden, wobei auf der Kassette mindestens eine der erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen zusammen mit mindestens einer dem Fachmann allgemein bekannten Kontroll- oder regulatorischen Sequenz, wie z. B. einem geeigneten Promotor, kombiniert wird. Die erfindungsgemäßen Sequenzen können in sense oder antisense Orientierung eingefügt sein.

In der Literatur sind ist eine große Anzahl von Expressionskassetten bzw. Vektoren und Promotoren bekannt, die verwendet werden können.

Unter Expressionskassetten bzw. Vektoren sind zu verstehen: 1. bakterielle, wie z. B., phagescript, pBs, \$\phi X174\$, pBluescript SK, pBs KS, pNH8a, pNH16a, pnH18a, pNH46a (Stratagene), pTrc99A, pKK223-3, pKK233-3, pDR540, pRIT5 (Pharmacia), 2. eukaryontische, wie z. B. pWLneo, pSV2cat, pOG44, pXT1, pSG (Stratagene), pSVK3, pBPV, pMSG,

pSVL (Pharmacia).

Unter Kontroll- oder regulatorischer Sequenz sind geeignete Promotoren zu verstehen. Hierbei sind zwei bevorzugte Vektoren der pKK232-8 und der PCM7 Vektor. Im einzelnen sind folgende Promotoren gemeint: lacI, lacZ, T3, T7, gpt, lambda P_B, trc, CMV, HSV Thymidin-Kinase, SV40, LTRs aus Retrovirus und Maus Metallothionein-I.

Die auf der Expressionskassette befindlichen DNA-Sequenzen können ein Fusionsprotein kodieren, das ein bekanntes Protein und ein biologisch aktives Polypeptid-Fragment umfaßt.

Die Expressionskassetten sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Fragmente können zur Herstellung von Vollängen-Genen verwendet werden. Die erhältlichen Gene sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Die Erfindung betrifft auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen, sowie die aus der Verwendung erhältlichen Gen-Fragmente.

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen können mit geeigneten Vektoren in Wirtszellen gebracht werden, in denen als heterologer Teil die auf den Nukleinsäure-Fragmenten enthaltene genetischen Information befindet, die exprimiert wird.

Die die Nukleinsäure-Fragmente enthaltenden Wirtszellen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung. Geeignete Wirtszellen sind z. B. prokaryontische Zellsysteme wie E. coli oder eukaryontische Zellsysteme wie tierische oder humane Zellen oder Hefen.

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen können in sense oder antisense Form verwendet werden.

Die Herstellung der Polypeptide oder deren Fragment erfolgt durch Kultivierung der Wirtszellen gemäß gängiger Kultivierungsmethoden und anschließender Isolierung und Aufreinigung der Peptide bzw. Fragmente, ebenfalls mittels gängiger Verfahren. Die Erfindung betrifft ferner Nukleinsäure-Sequenzen, die mindestens eine Teilsequenz eines biologisch aktiven Polypeptids kodieren.

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung Polypeptid-Teilsequenzen, sogenannte ORF (open-reading-frame)-Peptide, gemäß den Sequenzprotokollen ORF ID Nos. 51–106.

Die Erfindung betrifft ferner die Polypeptid-Sequenzen, die mindestens eine 80%ige Homologie, insbesondere eine 90%ige Homologie zu den erfindungsgemäßen Polypeptid-Teilsequenzen der ORF. ID Nos. 51–106 aufweisen.

Die Erfindung betrifft auch Antikörper, die gegen ein Polypeptid oder Fragment davon gerichtete sind, welche von den erfindungsgemäßen Nukleinsäuren der Sequenzen Seq. ID No. 1 bis Seq. ID 50 kodiert werden.

Unter Antikörper sind insbesondere monoklonale und Phage-Display-Antikörper zu verstehen.

Die erfindungsgemäßen Polypeptide der Sequenzen ORF ID Nos. 51-106 können auch als Tool zum Auffinden von Wirkstoffen gegen den Blasentumor verwendet werden, was ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist.

Ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung der Nukleinsäure-Sequenzen gemäß den Sequenzen Seq. ID No. 1–50 zur Expression von Polypeptiden, die als Tools zum Auffinden von Wirkstoffen gegen den Blasentumor verwendet werden können.

Die Erfindung betrifft auch die Verwendung der gefundenen Polypeptid-Teilsequenzen ORF. ID No. 51–106 als Arzneimittel in der Gentherapie zur Behandlung gegen den Blasentumor, bzw. zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung gegen den Blasentumor.

Die Erfindung betrifft auch Arzneimittel, die mindestens eine Polypeptid-Teilsequenz ORF. ID No. 51–106 enthalten. Die gefundenen erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen können auch genomische oder mRNA-Sequenzen sein.

Die Erfindung betrifft auch genomische Gene, ihre Exon- und Intronstruktur und deren Spleißvarianten, erhältlich aus den cDNAs der Sequenzen Seq. ID No. 1–50, sowie deren Verwendung zusammen mit geeigneten regulativen Elementen, wie geeigneten Promotoren und/oder Enhancern.

Mit den erfindungsgemäßen Nukleinsäuren (cDNA-Sequenzen) Seq. ID No. 1–50 werden genomische BAC-, PACund Cosmid-Bibliotheken gescreent und über komplementäre Basenpaarung (Hybridisierung) spezifisch humane Klone isoliert. Die so isolierten BAC-, PAC- und Cosmid-Klone werden mit Hilfe der Fluoreszenz-in-situ-Hybridisation auf Metaphasenchromosomen hybridisiert und entsprechende Chromosomenabschnitte identifiziert, auf denen die entsprechenden genomischen Gene liegen. BAC-, PAC- und Cosmid-Klone werden sequenziert, um die entsprechenden genomischen Gene in ihrer vollständigen Struktur (Promotoren, Enhancer, Silencer, Exons und Introns) aufzuklären. BAC-, PAC- und Cosmid-Klone können als eigenständige Moleküle für den Gentransfer eingesetzt werden (s. Fig. 5).

Die Erfindung betrifft auch BAC-, PAC- und Cosmid-Klone, enthaltend funktionelle Gene und ihre chromosomale Lokalisation, entsprechend den Sequenzen Seq. ID. No. 1 bis Seq. ID No. 50, zur Verwendung als Vehikel zum Gentransfer.

Bedeutungen von Fachbegriffen und Abkürzungen

Nukleinsäuren = Unter Nukleinsäuren sind in der vorliegenden Erfindung zu verstehen: mRNA, partielle cDNA, vollängen cDNA und genomische Gene (Chromosomen).

ORF = Open Reading Frame, eine definierte Abfolge von Aminosäuren, die von der cDNA-Sequenz abgeleitet werden kann.

Contig = eine Menge von DNA-Sequenzen, die aufgrund sehr großer Ähnlichkeiten zu einer Sequenz zusammengefaßt 60 werden können (Consensus)

Singleton = ein Contig, der nur eine Sequenz enthält.

Erklärung zu den Alignmentparametern

minimal initial match = minimaler anfänglicher Identitätsbereich maximum pads per read = maximale Anzahl von Insertionen maximum percent mismatch = maximale Abweichung in %.

65

55

15

Erklärung der Abbildungen

Fig. 1 zeigt die systematische Gen-Suche in der Incyte LifeSeq Datenbank.

Fig. 2a zeigt das Prinzip der EST-Assemblierung

Fig. 2b1-2b4 zeigt das gesamte Prinzip der EST-Assemblierung

Fig. 3 zeigt die in silico Subtraktion der Genexpression in verschiedenen Geweben

Fig. 4a zeigt die Bestimmung der gewebsspezifischen Expression über elektronischen Northern.

Fig. 4b zeigt den elektronischen Northern

15

45

Fig. 5 zeigt die Isolierung von genomischen BAC- und PAC-Klonen.

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Herstellung der erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen, ohne die Erfindung auf diese Beispiele und Nukleinsäure-Sequenzen zu beschränken.

Beispiel 1

Suche nach Tumor-bezogenen Kandidatengenen

Zuerst wurden sämtliche ESTs des entsprechenden Gewebes aus der LifeSeq-Datenbank (vom Oktober 1997) extrahiert. Diese wurden dann mittels des Programms GAP4 des Staden-Pakets mit den Parametern 0% mismatch, 8 pads per read und einem minimalen match von 20 assembliert. Die nicht in die GAP4-Datenbank aufgenommenen Sequenzen (Fails) wurden erst bei 1% mismatch und dann nochmals bei 2% mismatch mit der Datenbank assembliert. Aus den Contigs der Datenbank, die aus mehr als einer Sequenz bestanden, wurden Consensussequenzen errechnet. Die Singletons der Datenbank, die nur aus einer Sequenz bestanden, wurden mit den nicht in die GAP4-Datenbank aufgenommenen Sequenzen bei 2% mismatch erneut assembliert. Wiederum wurden für die Contigs die Consensussequenzen ermittelt. Alle übrigen ESTs wurden bei 4% mismatch erneut assembliert. Die Consensussequenzen wurden abermals extrahiert und mit den vorherigen Consensussequenzen sowie den Singletons und den nicht in die Datenbank aufgenommenen Sequenzen abschließend bei 4% mismatch assembliert. Die Consensussequenzen wurden gebildet und mit den Singletons und Fails als Ausgangsbasis für die Gewebsvergleiche verwendet. Durch diese Prozedur konnte sichergestellt werden, daß unter den verwendeten Parametern sämtliche Sequenzen von einander unabhängige Genbereiche darstellten.

Fig. 2b1-2b4 veranschaulicht die Verlängerung der Blasengewebe ESTs.

Die so assemblierten Sequenzen der jeweiligen Gewebe wurden anschließend mittels des gleichen Programms miteinander verglichen (Fig. 3). Hierzu wurden erst alle Sequenzen des ersten Gewebes in die Datenbank eingegeben. (Daher war es wichtig, daß diese voneinander unabhängig waren.)

Dann wurden alle Sequenzen des zweiten Gewebes mit allen des ersten verglichen. Das Ergebnis waren Sequenzen, die für das erste bzw. das zweite Gewebe spezifisch waren, sowie welche, die in beiden vorkamen. Bei Letzteren wurde das Verhältnis der Häufigkeit des Vorkommens in den jeweiligen Geweben ausgewertet. Sämtliche, die Auswertung der assemblierten Sequenzen betreffenden Programme, wurden selbst entwickelt.

Alle Sequenzen, die mehr als viermal in jeweils einem der verglichenen Gewebe vorkamen, sowie alle, die mindestens fünfmal so häufig in einem der beiden Gewebe vorkamen wurden weiter untersucht. Diese Sequenzen wurden einem elektronischen Northern (s. Beispiel 2.1) unterzogen, wodurch die Verteilung in sämtlichen Tumor- und Normal-Geweben untersucht wurde (s. Fig. 4a und Fig. 4b). Die relevanten Kandidaten wurden dann mit Hilfe sämtlicher Incyte ESTs und allen ESTs öffentlicher Datenbanken verlängert (s. Beispiel 3). Anschließend wurden die Sequenzen und ihre Übersetzung in mögliche Proteine mit allen Nukleotid- und Proteindatenbanken verglichen, sowie auf mögliche, für Proteine kodierende Regionen untersucht.

Beispiel 2

Algorithmus zur Identifikation und Verlängerung von partiellen cDNA-Sequenzen mit verändertem Expressionsmuster

Im folgenden soll ein Algorithmus zur Auffindung über- oder unterexprimierter Gene erläutert werden. Die einzelnen Schritte sind der besseren Übersicht halber auch in einem Flußdiagramm zusammengefaßt (s. Fig. 4b).

2.1 Elektronischer Northern-Blot

Zu einer partiellen DNA-Sequenz S, z. B. einem einzelnen EST oder einem Contig von ESTs, werden mittels eines
Standardprogramms zur Homolgiesuche, z. B. BLAST (Altschul, S. F., Gish W., Miller, W., Myers, E. W. und Lipman, D. J. (1990) J. Mol. Biol., 215, 403-410), BLAST2 (Altschul, S. F., Madden, T. L., Schäffer, A. A., Zhang, J., Zhang, Z., Miller, W. und Lipman, D. J. (1997) Nucleic Acids Research 25 3389-3402) oder FASTA (Pearson, W. R. und Lipman, D. J. (1988) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 85 2444-2448), die homologen Sequenzen in verschiedenen nach Geweben geordneten (privaten oder öffentlichen) EST-Bibliotheken bestimmt. Die dadurch ermittelten (relativen oder absoluten)
Gewebe-spezifischen Vorkommenshäufigkeiten dieser Partial-Sequenz S werden als elektronischer Northern-Blot bezeichnet.

2.1.1

Analog der unter 2.1 beschriebenen Verfahrensweise wurde die Sequenz Seq. ID No. 16 gefunden, die 17,7.x stärker im normalen Blasentumorgewebe als im normalem Blasengewebe vorkommt.

Das Ergebnis ist wie folgt:

Elektronischer Northern für SEQ. ID. NO: 16

		TUMOR %Haeufigkeit 0.0690 0.0000 0.0000 0.0078	N/T 0.0565 undef undef	ltnisse T/N 17.6998 undef 0.0000 0.4343		5
Endokrines Gewebe		0.0000	undef			
Gastrointestinal		0.0000	undef			
	0.0000	0.0000	undef			10
Haematopoetisch		0.0000	undef			
	0.0000	0.0000	undef			
Hepatisch		0.0000	undef undef			
	0.0000 0.0000	0.0000 0.0000	undef			
	0.0000	0.0000	undef			15
Magen-Speiseroehre		0.0000	undef	undef		
Muskel-Skelett		0.0000	undef			
	0.0000	0.0000	undef			
Pankreas	0.0000	0.0000	undef undef			
Prostata		0.0064		0.9769		20
Uterus Endometrium		0.0000	undef			
Uterus Myometrium		0.0000	undef			
Uterus allgemein	0.0000	0.0000	undef			
Brust-Hyperplasie	0.0000	•		. ;		
Prostata-Hyperplasie	0.0178					25
Samenblase						
Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen						
Zervix	0.0000					
						20
						30
	FOETUS %Haeufigkeit		:			
Entwicklung						
Gastrointenstinal						
	0.0000					35
<u> Haematop</u> oetisch						33
	0.0000					
Hepatisch Herz-Blutgefaesse						
	0.0000					
Nebenniere						40
	0.0000					
Placenta						
Prostata						
Sinnesorgane	0.0000					
						45
	NORMIERTE/SU	BTRAHIERTE BI	BLIOTHE	KEN		
·	%Haeufigkeit	•				
	0.0000					
Eierstock_n Eierstock t						
Endokrines Gewebe					;	50
Foetal	0.0035					
.Gastrointestinal	0.0000			•		
Haematopoetisch	0.0000					
Haut-Muskel				•		
	0.0000 0.0000					55
	0.0000					
Prostata	0.0068					
Sinnesorgane						
Oterus_n		•				
					'	60

In analoger Verfahrensweise wurden auch folgende Northerns gefunden:

65

Elektronischer Northern für SEQ. ID. NO: 8

```
NORMAL
                                          TUMOR
                                                        Verhaeltnisse
                            %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                             T/N
                      Blase 0.0000
                                          0.0281
                                                        0.0000 undef
 5
                      Brust 0.0038
                                          0.0056
                                                        0.6805 1.4694
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
                  Duenndarm 0.0399
                  Eierstock 0.0000
                                          0.0078
                                                        0.0000 undef
         Endokrines_Gewebe 0.0000
                                                       undef undef
undef 0.0000
                                          0.0000
           Gastrointestinal 0.0479
                                          0.0000
                     Gehirn 0.0000
                                          0.0010
                                                        0.0000 undef
10
            Haematopoetisch 0.0227
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
                                                       undef 0.0000
                       Haut 0.0037
                                          0.0000
                                                        0.0000 undef
                  Hepatisch 0.0000
                                          0.0323
                       Herz 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
                                                        0.0000 undef
                                          0.0585
                      Hoden 0.0000
15
                                                        1.1854 0.8436
                                          0.0123
                      Lunge 0.0145
        Magen-Speiseroehre 0.0000
                                         0.0000
                                                        undef undef
            Muskel-Skelett 0.0120
                                                        0.9994 1.0006
                                          0.0120
                                          0.0274
                                                        0.0000 undef
                      Niere 0.0000
                                                        0.5983 1.6714
                   Pankreas 0.0066
                                          0.0110
                      Penis 0.0000
                                          0.0000
                                                        undef undef
20
                                                        1.0236 0.9769
                   Prostata 0.0022
                                          0.0021
                                          0.00CO
                                                       undef undef:
        Uterus_Endometrium 0.0000
         Uterus Myometrium 0.0000
                                          0.000
                                                       undef undef
          Uterus_allgemein 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
         Brust-Hyperplasie 0.0128
25
      Prostata-Hyperplasie 0.0030
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
    Weisse Blutkoerperchen 0.0009
                     Zervix 0.0000
30
                            FOETUS
                            %Hacufigkeit
                Entwicklung 0.0000
         Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
35
            Haematopoetisch 0.0039
                       Haut 0.0000
                  Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
40
                      Niere 0.0000
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
45
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock_n 0.0000
                Eierstock_t 0.0000
50
          Endokrines Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0000
           Gastrointestinal 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
                      Hoden 0.70000
55
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0000
                   Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
                   Uterus_n 0.0000
60
```

65

	NORMAL	TUMOR		ltnisse	
	%Haeufigkeit			T/N	
	0.0000	0.0307	0.0000		5
	0.0307		0.8166		
Duenndarm		0.0165		0.4904	
Eierstock		0.0364		3.0402	
Endokrines_Gewebe		0.0075		0.2944	
Gastrointestinal	•	0.0185		1.2072 1.1667	10
Gehirn		0.0216 0.0379		1.8892	
Haematopoetisch	0.0844	0.0000		0.0000	
Hepatisch		0.0065		0.2720	
	0.0236	0.0000		0.0000	
	0.0575	0.0351		0.6098	15
	0.0145	0.0082		0.5624	
Magen-Speiseroehre		0.0032		0.1983	
Muskel-Skelett		0.0300		0.9728	
	0.0300	0.0000		0.0000	
Pankreas		0.0110		1.1143	20
	0.0240	0.0000		0.0000	
Prostata		0.0213		0.8141	
Uterus Endometrium		0.0000		0.0000	
Uterus_Myometrium		0.0408		2.6732	
Uterus allgemein		0.0954		4.6839	25
Brust-Hyperplasie		0.0554	0.2200	11.0005	
Prostata-Hyperplasie	0.0312				
Samenblase	0.0200				
Sinnesorgane					
Weisse Blutkoerperchen				•	30
Zervix					
DCI VIII					
	·				
	FOETUS				35
70-1-1-1-1-1	%Haeufigkeit				33
Entwicklung					
Gastrointenstinal					
Gehirn				•	
Haematopoetisch	0.0000				40
Hepatisch					70
Herz-Blutgefaesse					
	0.0289				
Nebenniere					
	0.0185				45
Placenta					45
Prostata					
Sinnesorgane					
Dimesorgane	0.0120		-		
					50
		BTRAHIERTE BI	BLIOTHE	KEN	
	%Haeufigkeit				
	0.0204				
Eierstock_n				•	
Eierstock_t	0.0051				55
Endokrines_Gewebe					
	0.0122				
Gastrointestinal	U.0488				
Haematopoetisch					
- Haut-Muskel					60
	0.0463				
	0.0164				
	0.0100		•		
Prostata					
Sinnesorgane	0.0000				65
Uterus_n	0.0125				
				•	

```
NORMAL
                                         TUMOR
                                                      Verhaeltnisse
                            %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                            T/N
                     Blase 0.0000
                                         0.0256
                                                      0.0000 undef
5
                                                      undef undef
                     Brust 0.0000
                                         0.0000
                                         0.0000
                                                      undef undef
                 Duenndarm 0.0000
                 Eierstock 0.0000
                                         0.0000
                                                      undef undef
         Endokrines_Gewebe 0.0000
                                         0.0000
                                                      undef undef
          Gastrointestinal 0.0000
                                                      undef undef
                                         0.0000
10
                                                      undef undef
                    Gehirn 0.0000
                                         0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
                                         0.0000
                                                      undef undef
                                         0.0000
                                                      undef undef
                      Haut 0.0000
                 Hepatisch 0.0000
                                         0.0000
                                                      undef undef
                                                      undef undef
                      Herz 0.0000
                                         0.0000
15
                     Hoden 0.0000
                                         0.0000
                                                      undef undef
                     Lunge 0.0000
                                         0.0000
                                                      undef undef
                                                      undef undef
                                         0.0000
        Magen-Speiseroehre 0.0000
            Muskel-Skelett 0.0000
                                                      undef undef
                                         0.0000
                                                      undef undef
                     Niere 0.0000
                                         0.0000
20
                  Pankreas 0.0000
                                                      undef undef
                                         0.0000
                     Penis 0.0030
                                         0.0000
                                                      undef 0.0000
                                                      undef undef
                  Prostata 0.0000
                                         0.0000
                                                      undef
                                                             undef
        Uterus Endometrium 0.0000
                                         0.0000
         Uterus Myometrium 0.0000
                                         0.0000
                                                      undef undef
25
          Uterus allgemein 0.0000
                                         0.0000
                                                      undef undef
         Brust-Hyperplasie 0.0000
      Prostata-Hyperplasie 0.0000
                Samenblase 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
                    Zervix 0.0000
                            FOETUS
                            %Haeufigkeit
35
               Entwicklung 0.0000
         Gastrointenstinal 0.0000
                    Gehirn 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
                      Haut 0.0000
40
                 Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0000
                     Lunge 0.0000
                Nebenniere 0.0000
                     Niere 0.0000
45
                  Placenta 0.0000
                  Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000.
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                     Brust 0.0000
               Eierstock n 0.0000
               Eierstock t 0.0000
55
         Endokrines_Gewebe 0.0000
                    Foetal 0.0000
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
               Haut-Muskel 0.0000
60
                     Hoden 0.0000
                     Lunge 0.0000
                    Nerven 0.0000
                  Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
65
                  Uterus n 0.0000
```

	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse	
		%Haeufigkeit		
	0.0000	0.0230	0.0000 undef	5
	0.0090	0.0094	0.9527 1.0496	
Duenndarm		0.0165	0.7415 1.3487	•
Eierstock		0.0104	1.4391 0.6949	
Endokrines_Gewebe		0.0125	0.5434 1.8403	
Gastrointestinal		0.0046	0.8283 1.2072	10
Gehirn		0.0123 0.0000	0.3600 2.7779 undef 0.0000	
Haematopoetisch	0.0000	0.0000	undef undef	
Hepatisch		0.0388	0.0000 undef	
	0.0138	0.0000	undef 0.0000	
	0.0173	0.0000	undef 0.0000	15
	0.0093	0.0143	0.6532 1.5310	
Magen-Speiseroehre	0.0097	0.0000	undef 0.0000	
Muskel-Skelett		0.0180	0.0952 10.5060	
	0.0136	0.0137	0.9913 1.0088	
Pankreas		0.0055	2.6923 0.3714	20
	0.0150	0.0000	undef 0.0000	
Prostata		0.0064	1.0236 0.9769	
Uterus Endometrium		0.0000	undef undef	
Uterus Myometrium		0.0136	0.0000 undef	
Uterus_allgemein	0.0000	0.0000	undef undef	25
Brust-Hyperplasie				
Prostata-Hyperplasie				
Samenblase				
Sinnesorgane				20
Weisse_Blutkoerperchen				30
Zervix	0.0000			
	•			•
•	FOETUS			
	%Haeufigkeit	•		35
Entwicklung				
Gastrointenstinal				
	0.0000			
Haematopoetisch				
-	0.0000			40
Hepatisch	0.0000			
Herz-Blutgefaesse				
Lunge	0.0072			
Nebenniere				
	0.0062			45
Placenta				
Prostata			•	
Sinnesorgane	0.0000.			
				•
	NORMTERTE/SIII	STRAHIERTE BI	BLTOTHEKEN	. 50
	%Haeufigkeit	DIREMILDINID DI	,	
Brust	0.0272			
Eierstock n				
Eierstock t				55
Endokrines Gewebe			•	55
	0.0151			
Gastrointestinal				
Haematopoetisch				
Haut-Muskel				60
Hoden	0.0077			60
Lunge	0.0000			
Nerven	0.0060	*		
Prostata	0:0068			
Sinnesorgane	0.0155			65
Uterus_n	0.0250			63
_				

```
TUMOR
                                                      Verhaeltnisse
                           NORMAT.
                            %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                           T/N
                                         0.0204
                                                      0.0000 undef
                     Blase 0.0000
5
                                                     0.4537 2.2042
                     Brust 0.0026
                                         0.0056
                                                      undef 0.0000
                                         0.0000
                 Duenndarm 0.0031
                                                      0.3838 2.6058
                                         0.0156
                 Eierstock 0.0060
                                                      undef 0.0000
                                         0.0000
         Endokrines Gewebe 0.0051
                                                      1.4496 0.6898
          Gastrointestinal 0.0134
                                       . 0.0093
10
                                                      1.0079 0.9921
                                         0.0051
                    Gehirn 0.0052
           Haematopoetisch 0.0000
                                         0.0000
                                                      undef undef
                                                      undef undef
                                         0.0000
                      Haut 0.0000
                                         0.0000
                                                      undef undef
                 Hepatisch 0.0000
                                                      undef 0.0000
                      Herz 0.0032
                                         0.0000
15
                                         0.0000
                                                      undef undef
                     Hoden 0.0000
                     Lunge 0.0031
                                         0.0020
                                                      1.5241 0.6561
                                                      undef undef
        Magen-Speiseroehre 0.0000
                                         0.0000
                                                       0.5711 1.7510
            Muskel-Skelett 0.0034
                                         0.0060
                     Niere 0.0190
                                                       2.7756 0.3603
                                         0.0068
20
                                                      undef 0.0000
                                         0.0000
                  Pankreas 0.0017
                     Penis 0.0000
                                                       undef undef
                                         0.0000
                                                       3.0709 0.3256
                  Prostata 0.0131
                                         0.0043
                                                       undef 0.0000
                                         0.0000
        Uterus Endometrium 0.0068
                                         0.0000
                                                       undef undef
         Uterus Myometrium 0.0000
25
                                                       undef undef
                                         0.0000
          Uterus allgemein 0.0000
         Brust-Hyperplasie 0.0000
      Prostata-Hyperplasie 0.0059
                Samenblase 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
                    Zervix 0.0000
                            FOETUS
35
                            %Haeufigkeit
               Entwicklung 0.0000
         Gastrointenstinal 0.0083
                     Gehirn 0.0063
           Haematopoetisch 0.0079
40
                       Haut 0.0000
                 Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock t 0.0051
55
          Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0000
           Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0082
                     Nerven 0.0050
                   Prostata 0.0137
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus_n 0.0000
```

		0.0204 0.0075	Verhaeltnisse N/T T/N 0.0000 undef 0.5104 1.9593 und f 0.0000 1.1513 0.8686	5
Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch Haut	0.0038 0.0022	0.0000 0.0000 0.0021 0.0000 0.0000	undef 0.0000 undef 0.0000 1.0799 0.9260 undef 0.0000 undef undef	10
Hoden Lunge Magen-Speiseroehre	0.0042 0.0000 0.0052 0.0000	0.0000 0.0137 0.0000 0.0143 0.0000	undef 0.0000 0.3084 3.2426 undef undef 0.3629 2.7557 undef undef	15
· Pankreas Penis Prostata	0.0000 0.0017 0.0000 0.0000	0.0060 0.0000 0.0110 0.0000 0.0021	0.2856 3.5020 undef undef 0.1496 6.6857 undef undef 0.0000 undef	20
Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0229 0.0204 0.0000	0.0000 0.0068 0.0000	undef 0.0000 3.3668 0.2970 undef 0.0000	25
Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0353			30
Entwicklung Gastrointenstinal			÷	35
Haematopoetisch Haut Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0000 0.0000 0.0000			40
Nebenniere	0.0124 0.0242			45
Sinnesorgane		BTRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN	50
Eierstock_n Eierstock_t Endokrines_Gewebe Foetal	0.0000 0.0245 0.0151	:		55
	0.0000		•	60
	0.0080 0.0000 0.0000		. .	65

```
NORMAL
                                         TUMOR
                                                       Verhaeltnisse
                            %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                             T/N
                     Blase 0.0000
                                         0.0179
                                                       0.0000 undef
5
                                                      . 0.2917 3.4287
                     Brust 0.0038
                                         0.0132
                                         0.0000
                                                       undef 0.0000
                 Duenndarm 0.0061
                                                       1.1513 0.8686
                 Eierstock 0.0060
                                         0.0052
                                                       0.1698 5.8889
         Endokrines Gewebe 0.0017
                                         0.0100
          Gastrointestinal 0.0019
                                         0.0370
                                                       0.0518 19.3158
10
                                                       1.8719 0.5342
                                         0.0051'
                    Gehirn 0.0096
                                                       undef 0.0000
           Haematopoetisch 0.0067
                                         0.0000
                                                       undef undef
                      Haut 0.0000
                                         0.0000
                                                       0.7353 1.3600
                 Hepatisch 0.0048
                                         0.0065
                      Herz 0.0138
                                                       1.0023 0.9977
                                         0.0137
15
                     Hoden 0.0288
                                         0.0468
                                                       0.6150 1.6261
                                                       0.2177 4.5929
                     Lunge 0.0031
                                         0.0143
        Magen-Speiseroehre 0.0387
                                                       2.5211 0.3967
                                         0.0153
                                                       undef 0.0000
            Muskel-Skelett 0.0017
                                         0.0000
                     Niere 0.0054
                                         0.0000
                                                       undef 0.0000
20
                  Pankreas 0.0050
                                         0.0055
                                                       0.8974 1.1143
                                         0.0000
                                                       undef undef
                     Penis 0.0000
                  Prostata 0.0000
                                         0.0021
                                                       0.0000 undef
                                                       undef undef
                                         0.0000
        Uterus Endometrium 0.0000
         Uterus_Myometrium 0.0000
                                         0.0000
                                                       undef undef
25
                                                       undef 0.0000
                                         0.0000
          Uterus allgemein 0.0102
         Brust-Hyperplasie 0.0000
      Prostata-Hyperplasie 0.0000
                Samenblase 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0026
                    Zervix 0.0000
         .
         :
                            FOETUS
35
                            %Haeufigkeit
               Entwicklung 0.0000
         Gastrointenstinal 0.0028
                     Gehirn 0.0751
           Haematopoetisch 0.0079
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0036
                      Lunge 0.0036
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0061
                   Prostata 0.0499
               Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                      Brust 0.0068
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock t 0.0000
55
         Endokrines Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0087
           Gastrointestinal 0.0122
           Haematopoetisch 0.0114
                Haut-Muskel 0.0097
60
                      Hoden 0.0540
                      Lunge 0.0082
                     Nerven 0.0201
                   Prostata 0.0205
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus_n 0.0375
```

		TUMOR %Haeufigkeit		
	0.0000	0.0179	0.0000 undef	5
Brust Duenndarm	0.0013	0.0038 0.0000	0.3403 2.9389 undef 0.0000	
Eierstock		0.0078	0.7675 1.3029	
Endokrines Gewebe		0.0100	0.6792 1.4722	
Gastrointestinal		0.0093	0.4142 2.4145	10
Gehirn		0.0144	0.3086 3.2409	
Haematopoetisch		0.0000 0.0000	undef 0.0000 undef 0.0000	
Hepatisch	0.0037	0.0000	undef undef	
	0.0021	0.0000	undef 0.0000	
	0.0058	0.0000	undef 0.0000	15
	0.0031	0.0082	0.3810 2.6245	
Magen-Speiseroehre	0.0000	0.0307	0.0000 undef	
Muskel-Skelett		0.0060	0.8567 1.1673 undef undef	
·	0.0000	0.0000 0.0000	undef 0.0000	20
	0.0060	0.0000	undef 0.0000	
Prostata		0.0064	1.3648 0.7327	
Uterus Endometrium		0.0000	undef undef	
Uterus Myometrium	0.0000	0.0068	0.0000 undef	
Uterus allgemein	0.0051	0.0000	undef 0.0000	25
Brust-Hyperplasie	0.0000			
Prostata-Hyperplasie		•		
Samenblase	•			
Sinnesorgane				30
Weisse_Blutkoerperchen				
· Zeivix	·.		,	•
			••	
\$	FOETUS			
	%Haeufigkeit			35
Entwicklung				
Gastrointenstinal Gehirn				
Haematopoetisch				
	0.0000	:		40
Hepatisch				
Herz-Blutgefaesse	0.0000			
	0.0036			
Nebenniere				
	0.0000			45
Placenta Prostata				
Sinnesorgane				•
bimesorgane	0.0000.			
•	•			50
		BTRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN	
	%Haeufigkeit			
Brust Eierstock_n	0.0204			
Eierstock t		=		
Endokrines Gewebe		•	" .	55
	0.0029			
Gastrointestinal			••	
Haematopoetisch				
Haut-Muskel				60
*********	0.0154			
	0.0000		~ ·	
Nerven Prostata	0.0080			
Prostata Sinnesorgane				
Uterus n				65
000200_1				

```
TUMOR
                            NORMAL
                                                       Verha ltnisse
                            %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                             T/N
                                         0.0179
                                                       0.0000 undef
                     Blase 0.0000
5
                                                       1.1342 0.8817
                     Brust 0.0064
                                          0.0056
                                         0.0165
                                                       0.0000 undef
                 Duenndarm 0.0000
                 Eierstock 0.0030
                                          0.0026
                                                       1.1513 0.8686
                                                       6.1132 0.1636
         Endokrines Gewebe 0.0153
                                          0.0025
          Gastrointestinal 0.0038
                                                       0.8283 1.2072
                                         0.0046
10
                                         0.0051
                                                       0.2880 3.4724
                    Gehirn 0.0015
                                                       undef 0.0000
                                          0.0000
           Haematopoetisch 0.0067
                                          0.0847
                                                       0.0433 23.0839
                      Haut 0.0037
                 Repatisch 0.0000
                                          0.0065
                                                       0.0000 undef
                                                       undef 0.0000
                      Herz 0.0053
                                         0.0000
15
                                                       0.9839 1.0163
                     Hoden 0.0230
                                          0.0234
                     Lunge 0.0042
                                          0.0041
                                                       1.0161 0.9842
                                                       0.0000 undef
        Magen-Speiseroehre 0.0000
                                          0.0077
            Muskel-Skelett 0.0034
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
                                                       0.7930 1.2610
                                          0.0068
                     Niere 0.0054
20
                   Pankreas 0.0017
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
                                                       0.1123 8.9035
                     Penis 0.0030
                                          0.0267
                  Prostata 0.0065
                                          0.0064
                                                       1.0236 0.9769
                                                       undef 0.0000
        Uterus Endometrium 0.0135
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
         Uterus Myometrium 0.0152
                                          0.0000
25
          Uterus_allgemein 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
         Brust-Hyperplasie 0.0032
      Prostata-Hyperplasie 0.0000
                Samenblase 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0043
                    Zervix 0.0000
                            FOETUS
35
                            %Haeufigkeit.
               Entwicklung 0.0000
         Gastrointenstinal 0.0000
                    Gehirn 0.0000
           Haematopoetisch 0.0039
40
                      Haut 0.0000
                 Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0036
                      Lunge 0.0108
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0062
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0499
              Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                      Brust 0.0068
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock t 0.0101
55
         Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0047
           Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0114
                Haut-Muskel 0.0194
60
                      Hoden 0.0309
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0040
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus n 0.0125
```

Brust Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe	0.0000 0.0051 0.0000 0.0000 0.0000	TUMOR %Haeufigkeit 0.0153 0.0019 0.0000 0.0000	Verhaeltnisse N/T T/N 0.0000 undef 2.7221 0.3674 undef undef undef undef undef undef 0.0000 undef		5
Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch	0.0000 0.0000 0.0000	0.0093 0.0113 0.0000 0.0000 0.0129	0.0000 undef undef undef undef undef 0.0000 undef	1	10
Herz Hoden	0.0011 0.0058 0.0021 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	undef 0.0000 undef 0.0000 undef 0.0000 undef undef undef	1	15
· Niere Pankreas Penis Prostata	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	undef undef undef undef undef undef undef undef	2	20
Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0000 0.0000 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000	undef undef undef undef undef undef	2	25
Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0000 0.0000 0.0000			:	30
<i>*</i>	·				
: Entwicklung Gastrointenstinal				:	35
Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	;			40
Nebenniere	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000		ė.	•	45
-	NORMIERTE/SU %Haeufigkeit	BTRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN		50
Eierstock n Eierstock t Endokrines Gewebe Foetal	0.0000 0.0000 0.0006	ij.			55
Lunge	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000			•	60
Nerven Prostata Sinnesorgane Uterus_n	0.0000		- "		65

```
NORMAL
                                          TUMOR
                                                       V rhaeltnisse
                            %Ha ufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                           T/N
                     Blase 0.0000
                                          0.0153
                                                      0.0000 undef
 5
                                          0.0038
                     Brust 0.0038
                                                      1.0208 0.9796
                  Duenndarm 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                                                       0.0000 undef
                  Eierstock 0.0000
                                          0.0104
         Endokrines Gewebe 0.0068
                                          0.0025
                                                       2.7170 0.3681
                                                       0.8283 1.2072
          Gastrointestinal 0.0077
                                       .. 0.0093
10
                                                       0.0000 undef
                     Gehirn 0.0000
                                          0.0062
           Haematopoetisch 0.0107
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
                       Haut 0.0073
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
                  Hepatisch 0.0000
                                          0.0194
                                                       0.0000 undef
                                                       undef 0.0000
                       Herz 0.0021
                                          0.0000
15
                     Hoden 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
                                                       0.2540 3.9367
                     Lunge 0.0010
                                          0.0041
                                                      .1.2605 0.7933
                                          0.0077
        Magen-Speiseroehre 0.0097
            Muskel-Skelett 0.0000
                                                       undef undef
                                          0.0000
                                                       0.7930 1.2610
                      Niere 0.0054
                                          0.0068
20
                   Pankreas 0.0050
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
                      Penis 0.0000
                                          0.0267
                                                       0.0000 undef
                                                       0.2193 4.5590
                   Prostata 0.0065
                                          0.0298
        Uterus Endometrium 0.0068
                                                       0.1280 7.8106
                                          0.0528
         Uterus Myometrium 0.0076
                                          0.0068
                                                       1.1223 0.8911
25
          Uterus_allgemein 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
         Brust-Hyperplasie 0.0000
      Prostata-Hyperplasie 0.0238
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0026
                     Zervix 0.0106
         ٠,
                            FOETUS
35
                            %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0139
         Gastrointenstinal 0.0194
                     Gehirn 0.0063
            Haematopoetisch 0.0000
40
                       Haut 0.0000
                  Hepatisch 0.0260
         Herz-Blutgefaesse 0.0071
                      Lunge 0.0108
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0121
                   Prostata 0.0499
               Sinnesorgane 0.0000.
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock_n 0.0000
                Eierstock_t 0.0557
55
          Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0076
           Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0030
                   Prostata 0.0137
               Sinnesorgane 0.0387
65
                   Uterus_n 0.0042
```

Brust Duenndarm Eierstock	0.0000 0.0013 0.0031 0.0000	TUMOR %Haeufigkeit 0.0153 0.0000 0.0000 0.0026	0.0000 undef undef 0.0000 undef 0.0000 0.0000 undef	s	.
	0.0000 0.0044 0.0000 0.0037	0.0075 0.0093 0.0000 0.0000	0.2264 4.4166 0.0000 undef undef 0.0000 undef undef undef 0.0000 undef undef	10)
Hoden	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	0.0000 0.0000 0.0117 0.0000 0.0000	undef undef 0.0000 undef undef undef undef undef undef undef	15	5
Niere Pankreas	0.0000 0.0017 0.0000 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000 0.0021 0.0000	undef undef undef 0.0000 undef undef 0.0000 undef undef undef	. 20)
Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie Samenblase	0.0000 0.0000 0.0032 0.0000 0.0000	0.0000 0.0000	undef undef undef undef	25	5
Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0000		· a	30)
	0.0000 0.0125			35	\$
Hepatisch Herz-Blutgefaesse Lunge	0.0000 0.0000 0.0000 0.0036	:		40)
Nebenniere Niere Placenta Prostata Sinnesorgane	0.0000 0.0000 0.0000			45	\$
, Brust	NORMIERTE/SUI %Haeufigkeit 0.0000	STRAHIERTE BII	3LIOTHEKEN	SC)
 Eierstock_n Eierstock_t Endokrines_Gewebę 	0.0000 0.0000 0.0245 0.0023	÷	, N.	55	5
Lunge Nerven	0.0000 0.0000 0.0082 0.0020		ŧ.	60	D
Prostata Sinnesorgane Uterus_n	0.0000			65	5

```
NORMAL
                                          TUMOR
                                                       Verhaeltnisse
                            %Ha ufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                              T/N
                                                       0.0000 undef
                      Blase 0.0000
                                          0.0153
5
                      Brust 0.0090
                                                       0.5293 1.8893
                                          0.0169
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
                 Duenndarm 0.0031
                                                       1.1513 0.8686
                                          0.0052
                 Eierstock 0.0060
                                                       0.2264 4.4166
         Endokrines Gewebe 0.0051
                                          0.0226
                                                       0.2485 4.0241
          Gastrointestinal 0.0057
                                        0.0231
10
                                          0.0082
                                                       0.6300 1.5874
                     Gehirn 0.0052
                                                       undef 0.0000
undef 0.0000
                                          0.0000
           Haematopoetisch 0.0107
                       Haut 0.0037
                                          0.0000
                                                       undef undef
                                          0.0000
                 Hepatisch 0.0000
                       Herz 0.0138
                                                       undef 0.0000
                                          0.0000
15
                                                       2.9518 0.3388
                      Hoden 0.0345
                                          0.0117
                                                       0.1693 5.9051
                                          0.0123
                      Lunge 0.0021
        Magen-Speiseroehre 0.0000
                                                       undef undef
                                          0.0000
                                                       0.8567 1.1673
            Muskel-Skelett 0.0051
                                          0.0060
                     Niere 0.0163
                                          0.0068
                                                       2.3791 0.4203
20
                                                       0.0000 undef
                   Pankreas 0.0000
                                          0.0055
                      Penis 0.0030
                                          0.0267
                                                       0.1123 8.9035
                   Prostata 0.0174
                                          0.0128
                                                       1.3648 0.7327
                                                       undef 0.0000
                                          0.0000
        Uterus Endometrium 0.0068
         Uterus Myometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
25
                                                       undef 0.0000
                                          0.0000
          Uterus allgemein 0.0051
         Brust-Hyperplasie 0.0000
      Prostata-Hyperplasie 0.0149
                 Samenblase 0.0267
               Sinnesorgane 0.0118
30
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0087
                     Zervix 0.0000
         ::
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0139
         Gastrointenstinal 0.0139
                     Gehirn 0.0063
           Haematopoetisch 0.0079
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0107
                      Lunge 0.0072
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0061
                   Prostata 0.0249
               Sinnesorgane 0.0000
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock t 0.0101
55
          Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0146
           Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0057
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0309
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0010
                   Prostata 0.0137
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus_n 0.0083
```

	0.0060	TUMOR %Haeufigkeit 0.0153 0.0395 0.0000 0.0234 0.0000	Verhaeltnisse N/T T/N 0.0000 undef 0.1296 7.7146 undef undef 0.2558 3.9088 undef undef	5
Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch Haut	0.0115 0.0000 0.0027 0.0037	0.0000 0.0041 0.0000 0.0000	undef 0.0000 0.0000 undef undef 0.0000 undef 0.0000	. 10
Hoden Lunge Magen-Speiseroehre	0.0021 0.0000 0.0073 0.0000	0.0129 0.0000 0.0234 0.0245 0.0537	2.9412 0.3400 undef 0.0000 0.0000 undef 0.2964 3.3743 0.0000 undef	15
Pankreas Penis Prostata	0.0163 0.0017 0.0000 0.0022	0.0420 0.0000 0.0331 0.0267 0.0128	0.3263 3.0643 undef 0.0000 0.0499 20.0570 0.0000 undef 0.1706 5.8615	20
Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0305 0.0000 0.0000 0.0000	0.0000 0.0136 0.0000	undef 0.0000 2.2445 0.4455 undef undef	25
Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0118 0.0000		· .	30
Entwicklung Gastrointenstinal			·	35
Haematopoetisch Haut Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.5025 0.0000 0.0071	į.		40
Nebenniere Niere Placenta Prostata	0.1235 0.0727 0.0249		*.	45
Sinnesorgane		BTRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN	50
Eierstock n Eierstock t Endokrines Gewebe Foetal	0.0709 0.0245 0.0175	\$	÷	55
Lunge	0.0000 0.0162 0.0000 0.0000			60
Nerven Prostata Sinnesorgane Uterus_n	0.0000		•	65

```
TUMOR
                                                      Verhaeltnisse
                           NORMAL
                           %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                             T/N
                                         0.1278
                                                      0.0305 32.7774
                     Blase 0.0039
5
                                         0.0414
                                                      0.4331 2.3091
                     Brust 0.0179
                 Duenndarm 0.0031
                                         0.1323
                                                      0.0232 43.1571
                                         0.0234
                                                      0.3838 2.6058
                 Eierstock 0.0090
                                                      1.1887 0.8413
        Endokrines_Gewebe 0.0358
                                         0.0301
                                                      undef 0.0000
                                       . 0.0000
         Gastrointestinal 0.0019
10
                                        0.0010
                                                      0.7200 1.3890
                    Gehirn 0.0007
                                                      undef undef undef undef 0.0000
          Haematopoetisch 0.0000
                                         0.0000
                                         0.0000
                      Haut 0.0037
                                                       0.0000 undef
                 Hepatisch 0.0000
                                         0.0065
                                                       undef 0.0000
                      Herz 0.0244
                                         0.0000
15
                                         0.0000
                                                       undef undef
                     Hoden 0.0000
                                         0.0491
                                                       0.7621 1.3122
                     Lunge 0.0374
                                                       3.7816 0.2644
       Magen-Speiseroehre 0.0290
                                         0.0077
           Muskel-Skelett 0.0000
                                                       undef undef
                                         0.0000
                                                       0.3965 2.5219
                     Niere 0.0027
                                         0.0068
20
                                         0.2209
                                                       0.0075 133.7133
                  Pankreas 0.0017
                                                       undef undef 0.7677 1.3026
                                         0.0000
                     Penis 0.0000
                                         0.0085
                  Prostata 0.0065
                                                       undef undef
       Uterus_Endometrium 0.0000
                                         0.0000
                                                       undef 0.0000
        Uterus Myometrium 0.0152
                                         0.0000
25
                                         0.0000
                                                       undef undef
         Uterus_allgemein 0.0000
        Brust-Hyperplasie 0.0192
     Prostata-Hyperplasie 0.0030
                Samenblase 0.0267
              Sinnesorgane 0.0000
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
                    Zervix 0.0106
                            FOETUS
35
                            %Haeufigkeit
               Entwicklung 0.0000
         Gastrointenstinal 0.0000
                    Gehirn 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
40
                      Haut 0.0000
                 Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0000
                     Lunge 0.0000
                Nebenniere 0.0000
                     Niere 0.0000
45
                  Placenta 0.0667
                  Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                     Brust 0.1224
               Eierstock n 0.0000
               Eierstock_t 0.1013
         Endokrines Gewebe 0.0000
                    Foetal 0.0268
          Gastrointestinal 0.0122
           Haematopoetisch 0.0057
               Haut-Muskel 0.0065
60
                     Hoden 0.0000
                     Lunge 0.0246
                    Nerven 0.0000
                   Prostata 0.0205
              Sinnesorgane 0.0000
                  Uterus_n 0.0125
```

		TUMOR %Haeufigkeit 0.0537 0.0207 0.0000 0.0078	Verha ltnisse N/T T/N 0.0726 13.7665 0.3712 2.6940 undef 0.0000 1.9188 0.5212	s
Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch Haut	0.0102 0.0421 0.0118 0.0174 0.0110	0.0100 0.0093 0.0195 0.0379 0.0000	1.0189 0.9815 4.5559 0.2195 0.6063 1.6494 0.4587 2.1798 undef 0.0000	10
Hoden Lunge Magen-Speiseroehre	0.0127 0.0115 0.0114 0.0000	0.0518 0.0275 0.0117 0.0061 0.0460	0.0919 10.8799 0.4626 2.1618 0.9839 1.0163 1.8628 0.5368 0.0000 undef	15
Pankreas Penis Prostata	0.0054 0.0050 0.0090 0.0174	0.0060 0.0068 0.0331 0.0533 0.0192	2.5700 0.3891 0.7930 1.2610 0.1496 6.6857 0.1685 5.9357 0.9099 1.0990 undef 0.0000	20
Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie Samenblase	0.0152 0.0204 0.0064 0.0238	0.0000 0.0000 0.0000	undef 0.0000 undef 0.0000	25
Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0000		· 4	30
Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn				35
Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0000 0.0000	:		40
Nebenniere Niere Placenta Prostata Sinnesorgane	0.0247 0.0061 0.0249			45
	%Haeufigkeit 0.0408	BTRAHIERTE BII	BLIOTHEKEN	50
Gastrointestinal	0.0101 0.0000 0.0087 0.0122	· > t	. :	55
Lunge Nerven	0.0130 0.0000 0.0082 0.0010		:	60
Prostata Sinnesorgane Uterus_n	0.0000			65

```
NORMAT.
                                          TUMOR
                                                        Verha ltniss
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                               T/N
                      Blase 0.0195
                                           0.2556
                                                        0.0763 13.1109
                      Brust 0.0166
                                          0.0357
                                                       ·· 0.4656 2.1477
                  Duenndarm 0.0061
                                          0.0662
                                                        0.0927 10.7893
                  Eierstock 0.0389
                                          0.0052
                                                        7.4832 0.1336
          Endokrines Gewebe 0.0392
                                          0.0326
                                                        1.2017 0.8321
                                                        undef 0.0000
0.0122 81.9491
          Gastrointestinal 0.0019
                                        .. 0.0000
10
                     Gehirn 0.0007
                                          0.0606
            Haematopoetisch 0.0107
                                                        undef 0.0000
                                          0.0000
                       Haut 0.0220
                                          0.5085
                                                        0.0433 23.0839
                  Hepatisch 0.0238
                                          0.0518
                                                        0.4596 2.1760
                                                        undef 0.0000
undef 0.0000
                       Herz 0.0085
                                          0.0000
15
                      Hoden 0.0115
                                          0.0000
                                                        2.5402 0.3937
                      Lunge 0.0104
                                          0.0041
        Magen-Speiseroehre 0.0000
                                          0.0077
                                                        0.0000 undef
             Muskel-Skelett 0.0600
                                          0.0480
                                                        1.2493 0.8005
                      Niere 0.0407
                                          0.0068
                                                        5.9478 0.1681
20
                   Pankreas 0.0198
                                          0.0331
                                                        0.5983 1.6714
                      Penis 0.0030
                                                        0.0281 35.6140
                                          0.1066
                   Prostata 0.0000
                                          0.0021
                                                        0.0000 undef
        Uterus Endometrium 0.0405
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
         Uterus Myometrium 0.0305
                                                        0.2641 3.7870
                                          0.1155
25
          Uterus allgemein 0.0153
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
         Brust-Hyperplasie 0.0064
      Prostata-Hyperplasie 0.0030
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0118
    Weisse Blutkoerperchen 0.0000
                     Zervix 0.0000
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0696
         Gastrointenstinal 0.3332
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.2202
40
                       Haut 0.0000
                  Hepatisch 1.6381
         Herz-Blutgefaesse 0.0285
                      Lunge 0.1337
                 Nebenniere 1.0903
                     Niere 0.6301
45
                   Placenta 0.6786
                   Prostata 0.0499
               Sinnesorgane 0.0000:
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0544
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock t 0.1063
55
         Endokrines Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.4264
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0030
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Oterus n 0.0250
```

	0.0195 0.0192 0.0061 0.0180 0.0034 0.0000	TUMOR %Haeufigkeit 0.2301 0.0113 0.0331 0.0000 0.1555 0.0370 0.1561 0.0000	Verhaeltnisse N/T T/N 0.0847 11.7998 1.7013 0.5878 0.1854 5.3946 undef 0.0000 0.0219 45.6387 0.0000 undef 0.1374 7.2801 undef 0.0000	5
Haut Hepatisch Herz Hoden	0.0073 0.0048 0.0085 0.0000 0.0197	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0020 0.0077	undef 0.0000 undef 0.0000 undef 0.0000 undef undef 9.6527 0.1036	15
Muskel-Skelett Niere Pankreas	0.0034 0.0109 0.0083 0.0000 0.0000	0.1320 0.0068 0.0000 0.0000 0.0021 0.0000	0.0260 38.5221 1.5861 0.6305 undef 0.0000 undef undef 0.0000 undef undef 0.0000	20
Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie Samenblase	0.0000 0.0153 0.0128 0.0030	0.0475 0.0000	0.0000 undef undef 0.0000	25
Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0235 0.0000		.5	30
Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn	FOETUS %Haeufigkeit 0.0417 0.1361 0.0063			35
Haematopoetisch Haut Hepatisch Herz-Blutgefaesse Lunge	0.1337 0.0000 0.3380 0.0249 0.0578	3	,	40
Nebenniere Niere Placenta Prostata Sinnesorgane	0.2594 0.4120 0.0000			45
	%Haeufigkeit 0.0612	DÎTRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN	50
Gastrointestinal	0.0000 0.0000 0.1188 0.0244	Ą	÷.	55
Lunge Nerver	0.0000 0.0154 0.0000 0.0141		٠.	60
Prostata Sinnesorgane Uterus_r	0.0000			65

```
NORMAL
                                           TUMOR
                                                        Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                               T/N
                      Blase 0.0039
                                                        0.1017 9.8332
                                           0.0383
5
                      Brust 0.0077
                                           0.0075
                                                        1.0208 0.9796
                  Duenndarm 0.0061
                                           0.0496
                                                        0.1236 8.0920
                  Eierstock 0.0000
                                           0.0130
                                                        0.0000 undef
                                                        undef 0.0000
         Endokrines Gewebe 0.0153
                                           0.0000
          Gastrointestinal 0.0115
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
10
                     Gehirn 0.0022
                                          0.0031
                                                        0.7200 1.3890
                                                        undef 0.0000
undef 0.0000
0.3676 2.7200
           Haematopoetisch 0.0013
                                           0.0000
                       Haut 0.0073
                                           0.0000
                  Hepatisch 0.0048
                                           0.0129
                       Herz 0.0000
                                                        undef undef
                                           0.0000
15
                      Hoden 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                      Lunge 0.0042
                                           0.0102
                                                        0.4064 2.4605
                                                        3.7816 0.2644
        Magen-Speiseroehre 0.0290
                                           0.0077
            Muskel-Skelett 0.0000
                                           0.0000
                                                        undef undef
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                      Niere 0.0136
20
                   Pankreas 0.0017
                                           0.0000
                                                        undef 0.0000
                                          0.0000
                      Penis 0.0030
                                                        undef 0.0000
                   Prostata 0.0065
                                           0.0106
                                                        0.6142 1.6282
                                                        0.1280 7.8106
        Uterus Endometrium 0.0068
                                           0.0528
                                          0.0000
                                                        undef undef
         Uterus Myometrium 0.0000
25
                                           0.0000
                                                        undef undef
          Uterus allgemein 0.0000
         Brust-Hyperplasie 0.0032
      Prostata-Hyperplasie 0.0268
                 Samenblase 0.0267
               Sinnesorgane 0.0235
    Weisse Blutkoerperchen 0.0000
                     Zervix 0.0319
                             FOETUS
35
                             %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0139
         Gastrointenstinal 0.0139
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0039
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0036
                 Nebenniere 0.0254
                      Niere 0.0062
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0204
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock t 0.0203
55
         Endokrines_Gewebe 0.0245
Foetal 0.0128
           Gastrointestinal 0.0122
           Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0154
                      Lunge 0.0082
                     Nerven 0.0090
                   Prostata 0.0068
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus n 0.0000
```

	0.0039 0.0077 0.0215 0.0030	TUMOR %Haeufigkeit 0.0358 0.0207 0.0331 0.0078 0.0000	N/T 0.1090 0.3712 0.6488	ltnisse T/N 9.1777 2.6940 1.5413 2.6058 undef	5
Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch	0.0575 0.0000 0.0214 0.0037	0.0046 0.0072 0.0000 0.0000 0.0194	12.425 0.0000 undef	1 0.0805 undef 0.0000 0.0000	10
Herz Hoden Lunge Magen-Speiseroehre	0.0000 0.0000 0.0104 0.0000	0.0137 0.0585 0.0225 0.0000	0.0000 0.0000 0.4618 undef	undef undef 2.1652 undef	15
Pankreas Penis Prostata	0.0054 0.0099 0.0000 0.0022	0.0120 0.0000 0.0221 0.0000 0.0000	undef undef	0.0000 2.2286 undef 0.0000	20
Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0000 0.0000 0.0096	0.0000 0.0000 0.0000	undef undef undef	undef	25
Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0000 0.0000		:		30
Entwicklung Gastrointenstinal			•		35
Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0000 0.0000 0.0000	:		,	40
Lunge Nebenniere	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000				45
Sinnesorgane	0.0000.	STRAHIERTE BIE	BLIOTHE:	KEN	50
Eierstock_n Eierstock_t Endokrines_Gewebe Foetal	0.0136 0.0000 0.0051 0.0000 0.0000	;	·	·	55
Lunge	0.0000 0.0000 0.0000 0.0164	·	•		60
Nerven Prostata Sinnesorgane Uterus_n	0.0000 0.0000		•	•	65

```
TUMOR
                                                      Verhaeltnisse
                            %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                           T/N
                                         0.3144
                                                      0.1116 8.9591
                     Blase 0.0351
5
                                                      0.5989 1.6698
                     Brust 0.0281
                                         0.0470
                                                      0.1390 7.1929
                                         0.0662
                 Duenndarm 0.0092
                 Eierstock 0.0569
                                         0.0208
                                                      2.7342 0.3657
                                                      1.1321 0.8833
         Endokrines Gewebe 0.0596
                                         0.0527
                                       . 0.0139
          Gastrointestinal 0.0019
                                                      0.1381 7.2434
10
                                                      0.0235 42.5950
                    Gehirn 0.0022
                                         0.0945
                                         0.0000
                                                      undef 0.0000
           Haematopoetisch 0.0174
                      Haut 0.0220
                                         0.5085
                                                       0.0433 23.0839
                                                       0.4902 2.0400
                 Hepatisch 0.0285
                                         0.0582
                                                      undef 0.0000
                      Herz 0.0223
                                         0.0000
15
                                                      undef 0.0000
                                         0.0000
                     Hoden 0.0173
                                                      1.7781 0.5624
                     Lunge 0.0145
                                         0.0082
                                                      3.7816 0.2644
                                         0.0077
        Magen-Speiseroehre 0.0290
            Muskel-Skelett 0.0788
                                         0.0540
                                                      1.4595 0.6852
                                                      3.5687 0.2802
                                         0.0137
                     Niere 0.0489
20
                                         0.0442
                                                       0.5983 1.6714
                   Pankreas 0.0264
                                                       0.0842 11.8713
                                          0.1066
                     Penis 0.0090
                   Prostata 0.0000
                                          0.0064
                                                       0.0000 undef
                                                       undef 0.0000
        Uterus_Endometrium 0.1013
                                          0.0000
                                                       0.2551 3.9206
         Uterus_Myometrium 0.0381
                                          0.1494
25
          Uterus_allgemein 0.0153
                                          0.0954
                                                       0.1601 6.2452
         Brust-Hyperplasie 0.0096
      Prostata-Hyperplasie 0.0059
                Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0118
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
30
                     Zervix 0.0000
                                                            ٠,
                            FOETUS
35
                            %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0696
         Gastrointenstinal 0.4554
                     Gehirn 0.0000
           Haematopoetisch 0.2753
40
                       Haut 0.0000
                  Hepatisch 1.6381
         Herz-Blutgefaesse 0.0605
                      Lunge 0.1879
                 Nebenniere 1.1663
                      Niere 0.8215
45
                   Placenta 0.7816
                   Prostata 0.0499
               Sinnesorgane 0.0000.
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0612
                Eierstock_n 0.0000
                Eierstock t 0.1164
          Endokrines Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.4665
           Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0030
                   Prostata 0.0068
               Sinnesorgan 0.0000
65
                   Uterus_n 0.0291
```

•	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse	
		%Haeufigkeit		•
	0.0039	0.0332	0.1173 8.5221	5
	0.0038		0.1458 6.8574	
Duenndarm		0.0331	0.5561 1.7982	
Eierstock		0.0156 0.0075	0.9594 1.0423 2.2642 0.4417	
Endokrines_Gewebe Gastrointestinal		0.0324	0.5917 1.6901	
Gastrointestinai	0.0132	0.0324	1.1781 0.8488	10
Haematopoetisch		0.0000	undef 0.0000	
	0.0220	0.0000	undef 0.0000	
Hepatisch		0.0388	0.1225 8.1599	
	0.0339	0.0137	2.4671 0.4053	
	0.0288	0.0234	1.2299 0.8130	15
Lunge	0.0218	0.0184	1.1854 0.8436	
Magen-Speiseroehre	0.0000	0.0307	.0.0000 undef	
Muskel-Skelett	0.0291	0.0240	1.2136 0.8240	
	0.0136	0.0137	0.9913 1.0088	20
Pankreas		0.0166	0.2991 3.3428	20
	0.0120	0.0000	undef 0.0000	
Prostata		0.0149	1.0236 0.9769	
Uterus_Endometrium	0.0203	0.0000	undef 0.0000	
Uterus Myometrium	0.0000	0.0204	0.0000 undef	25
Uterus_allgemein	0.0051	0.0000	undef 0.0000	23
Brust-Hyperplasie	0.0128			
Prostata-Hyperplasie Samenblase				
Samenblase				
Weisse_Blutkoerperchen	0.0110			30
Zervix	0.0213			
			*	
	•		•	
;	FOETUS			
	%Haeufigkeit	,		35
Entwicklung	0.0139			
Gastrointenstinal			·	
Gehirn				
Haematopoetisch		•		
	0.0000	•		40
Hepatisch	0.0000			
Herz-Blutgefaesse	0.0320			•
Nebenniere	0.0036			
Nebellitere Niere	0.0124		•	45
Placenta				40
Prostata				
Sinnesorgane				
				50
		BTRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN	
_	%Haeufigkeit			
	0.0204			
Eierstock_n				
Eierstock <u>t</u> Endokrines Gewebe		÷	•	55
	0.0105			
roetal Gastrointestinal				
Haematopoetisch	0.0000		• •	
- Haut-Muskel	0.0454			
	0.0000			60
	0.0246			
Nerven	0.0211		• •	
Prostata	0.0000	-		
Sinnesorgane				
Uterus n				65

```
TUMOR
                            NORMAL
                                                      Verhaeltnisse
                            %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                             T/N
                     Blase 0.0195
                                         0.1457
                                                       0.1338 7.4732
5
                                                     . 0.0756 13.2250
                     Brust 0.0013
                                         0.0169
                                                      0.1236 8.0920
                 Duenndarm 0.0061
                                         0.0496
                 Eierstock 0.0090
                                         0.0260
                                                      0.3454 2.8954
         Endokrines Gewebe 0.0119
                                                      0.9509 1.0516
                                         0.0125
          Gastrointestinal 0.1648
                                         0.0231
                                                      7.1237 0.1404
10
                                                       0.0960 10.4173
                    Gehirn 0.0030
                                         0.0308
                                         0.0000
                                                      undef 0.0000
           Haematopoetisch 0.2099
                      Haut 0.0000
                                         0.0000
                                                       undef undef
                                                       0.0000 undef
                 Hepatisch 0.0000
                                         0.2006
                      Herz 0.0032
                                                       0.2313 4.3235
                                         0.0137
15
                     Hoden 0.0000
                                         0.0819
                                                       0.0000 undef
                                                       0.3223 3.1023
                     Lunge 0.0956
                                         0.2965
        Magen-Speiseroehre 0.0097
                                                      0.0504 19.8329
                                         0.1917
                                                       3.9977 0.2501
            Muskel-Skelett 0.0959
                                         0.0240
                     Niere 0.0081
                                         0.0205
                                                       0.3965 2.5219
20
                  Pankreas 0.0182
                                         0.0497
                                                       0.3656 2.7350
                     Penis 0.0030
                                         0.1333
                                                       0.0225 44.5175
                  Prostata 0.0131
                                         0.0064
                                                       2.0473 0.4885
                                                       undef undef
                                         0.0000
        Uterus Endometrium 0.0000
         Uterus Myometrium 0.0000
                                         0.0000
                                                      undef undef
25
                                                       undef 0.0000
          Uterus allgemein 0.0051
                                         0.0000
         Brust-Hyperplasie 0.0096
      Prostata-Hyperplasie 0.0030
                Samenblase 0.0267
              Sinnesorgane 0.0706
    Weisse Blutkoerperchen 0.0017
                   Zervix 0.0000
                            FOETUS
35
                            %Haeufigkeit
               Entwicklung 0.0000
         Gastrointenstinal 0.0000
                    Gehirn 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
                      Haut 0.0000
40
                 Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0000
                     Lunge 0.0000
                Nebenniere 0.0000
                     Niere 0.0000
45
                  Placenta 0.0000
                  Prostata 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                     Brust 0.0068
               Eierstock n 0.0000
               Eierstock_t 0.2076
55
         Endokrines_Gewebe 0.0000
                    Foetal 0.0006
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
               Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0082
                    Nerven 0.0030
                   Prostata 0.0068
              Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus n 0.0042
```

	0.0039 0.0217 0.0123 0.0000	TUMOR %Haeufigkeit 0.0281 0.0132 0.0000 0.0026 0.0150	Verhaeltnisse N/T T/N 0.1387 7.2110 1.6527 0.6051 undef 0.0000 0.0000 undef 0.6792 1.4722	5
Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch Haut	0.0115 0.0148 0.0107 0.0220	0.0046 0.0154 0.0000 0.0847	2.4850 0.4024 0.9599 1.0417 undef 0.0000 0.2599 3.8473 undef undef	10
Hoden Lunge Magen-Speiseroehre	0.0085 0.0058 0.0145 0.0000	0.0000 0.0000 0.0117 0.0061 0.0077	undef 0.0000 0.4920 2.0326 2.3708 0.4218 0.0000 undef 0.2380 4.2024	15
Pankreas Penis Prostata	0.0081 0.0050 0.0030 0.0109	0.0360 0.0000 0.0166 0.0000 0.0064	undef 0.0000 0.2991 3.3428 undef 0.0000 1.7060 0.5862 undef 0.0000	20
Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0076 0.0102 0.0096 0.0059	0.0000 0.0068 0.0000	1.1223 0.8911 undef 0.0000	25
Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0000 0.0286		3	30
Entwicklung Gastrointenstinal				35
Haematopoetisch Haut Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0000 0.0000 0.0000	;		40
Nebenniere	0.0000 0.0000 0.0061 0.0000			45
		BTRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN	50
Eierstock_n Eierstock_t Endokrines_Gewebe	0.0000 0.0051 0.0000 0.0029	;;		55
Haematopoetisch Haut-Muskel Hoden Lunge	0.0000			60
Prostata Sinnesorgane Uterus_n	0.0068 0.0000		-	65

```
NORMAL
                                         TUMOR
                                                      Verhaeltnisse
                            %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                             T/N
                                         0.0256
                                                      0.1525 6.5555
                     Blase 0.0039
5
                                                     0.6805 1.4694
                     Brust 0.0038
                                         0.0056
                 Duenndarm 0.0031
                                         0.0000
                                                      undef 0.0000
                 Eierstock 0.0210
                                         0.0052
                                                       4.0294 0.2482
                                                      undef 0.0000
         Endokrines Gewebe 0.0017
                                         0.0000
          Gastrointestinal 0.0057
                                         0.0000
                                                      undef 0.0000
10
                                                      1.1999 0.8334
                    Gehirn 0.0037
                                         0.0031
           Haematopoetisch 0.0040
                                         0.0000
                                                      undef 0.0000
                      Haut 0.0073
                                         0.0000
                                                      undef 0.0000
                                                      undef undef
                 Hepatisch 0.0000
                                         0.0000
                      Herz 0.0000
                                                      undef undef
                                         0.0000
15
                     Hoden 0.0000
                                         0.0000
                                                      undef undef
                                         0.0020
                                                      3.5562 0.2812
                     Lunge 0.0073
                                         0.0000
                                                      undef undef
        Magen-Speiseroehre 0.0000
                                                      undef 0.0000
            Muskel-Skelett 0.0069
                                         0.0000
                     Niere 0.0027
                                         0.0000
                                                      undef 0.0000
20
                   Pankreas 0.0017
                                         0.0000
                                                      undef 0.0000
                                                      undef 0.0000
                                         0.0000
                     Penis 0.0030
                  Prostata 0.0000
                                         0.0021
                                                      0.0000 undef
                                                      undef undef
        Uterus Endometrium 0.0000
                                         0.0000
                                         0.0068
                                                      1.1223 0.8911
         Uterus Myometrium 0.0076
25
          Uterus allgemein 0.0102
                                         0.0000
                                                      undef 0.000C
         Brust-Hyperplasie 0.0000
      Prostata-Hyperplasie 0.0030
                Samenblase 0.0089
               Sinnesorgane 0.0000
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0121
                    Zervix 0.0000
                            FOETUS
35
                            %Haeufigkeit
               Entwicklung 0.0000
         Gastrointenstinal 0.0139
                    Gehirn 0.0063
           Haematopoetisch 0.0039
                       Haut 0.0000
40
                 Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0036
                     Lunge 0.0036
                Nebenniere 0.0000
                     Niere 0.0062
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000,
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                     Brust 0.0000
               Eierstock n 0.0000
               Eierstock t 0.0101
55
         Endokrines_Gewebe 0.0000
                    Foetal 0.0029
          Gastrointestinal 0.0488
           Haematopoetisch 0.0114
               Haut-Muskel 0.0130
60
                     Hoden 0.0154
                     Lunge 0.0000
                    Nerven 0.0020
                   Prostata 0.0274
               Sinnesorgane 0.0155
                  Uterus_n 0.0083
```

Brust Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe	0.0150 0.0119	0.0256 0.0150 0.0000 0.0052 0.0150	N/T 0.1525 0.7656 undef 2.8781 0.7925	1.2619	5
Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch	0.0074 0.0147 0.0037	0.0139 0.0092 0.0000 0.1695 0.0000	0.8000 undef 0.0217	2.4145 1.2501 0.0000 46.1678 0.0000	10
Herz Hoden Lunge Magen-Speiseroehre	0.0074 0.0000 0.0104 0.0000	0.0137 0.0234 0.0082 0.0230	0.5397 0.0000 1.2701 0.0000	1.8529 undef 0.7873 undef	15
Pankreas	0.0190 0.0066 0.0150 0.0087	0.0000 0.0000 0.0055 0.0267 0.0149 0.0000	1.1966 0.5616	0.0000 0.8357 1.7807 1.7096	20
Uterus Myometrium Uterus allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie Samenblase	0.0000 0.0051 0.0064 0.0178	0.0136 0.0000	0.0000 undef	undef	25
Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0104				30
Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn	0.0111	•			35
Hepatisch Herz-Blutgefaesse Lunge	0.0000 0.0260 0.0071 0.0217				40
Nebenniere ' Niere Placenta Prostata Sinnesorgane	0.0062 0.0061 0.0000				45
Brust	NORMIERTE/SUE %Haeufigkeit 0.0136	STRAHIERTE BIE	BLIOTHE	KEN	50
Eierstock_n Eierstock_t Endokrines_Gewebe Foetal Gastrointestinal	0.0101 0.0245 0.0181 0.0244				55
	0.0065 0.0000 0.0164				60
Prostata Sinnesorgane Uterus_n	0.0232				65

```
TIMOR
                                                       Verhaeltnisse
                            NORMAL
                            %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                            T/N
                      Blase 0.0312
                                          0.1968
                                                       0.1585 6.3096
5
                                                       0.5347 1.8702
                     Brust 0.0281
                                          0.0526
                  Duenndarm 0.2177
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
                                                       0.0000 undef
                 Eierstock 0.0000
                                          0.0494
                                                       undef 0.0000
                                          0.0000
         Endokrines Gewebe 0.0017
          Gastrointestinal 0.2778
                                          0.0324
                                                       8.5792 0.1166
10
                                       0.0133
                                                       0.0554 18.0566
                     Gehirn 0.0007
           Haematopoetisch 0.1470
                                                       undef 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
                      Haut 0.0551
                                          0.0000
                                                       0.0000 undef
                                          0.1876
                 Hepatisch 0.0000
                      Herz 0.0011
                                          0.0137
                                                       0.0771 12.9706
15
                                                       0.0000 undef
                      Hoden 0.0000
                                          0.2339
                                                       0.5166 1.9356
                      Lunge 0.0623
                                          0.1206
        Magen-Speiseroehre 0.0000
                                          0.0153
                                                       0.0000 undef
                                          0.0300
                                                       4.0548 0.2466
            Muskel-Skelett 0.1216
                      Niere 0.0081
                                                       0.0793 12.6097
                                          0.1027
20
                   Pankreas 0.0743
                                                       0.3365 2.9714
                                          0.2209
                      Penis 0.0000
                                                       undef undef
                                          0.0000
                                                       0.4387 2.2795
                   Prostata 0.0065
                                          0.0149
                                                       undef 0.0000
                                          0.0000
        Uterus Endometrium 0.0068
         Uterus Myometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
25
                                                       undef undef
          Uterus_allgemein 0.0000
                                          0.0000
         Brust-Hyperplasie 0.0384
      Prostata-Hyperplasie 0.0030
                 Samenblase 0.0000
               Sinnesorgane 0.0118
    Weisse Blutkoerperchen 0.0017
                     Zervix 0.0000
                            FOETUS
         :
                            %Haeufigkeit
35
                Entwicklung 0.0000
         Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0079
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0068
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock t 0.0051
55
         Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0000
           Gastrointestinal 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0082
                     Nerven 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus n 0.0000
```

	NORMAL	TUMOR		ltnisse	
		%Haeufigkeit		T/N	
	0.0273	0.1713		6.2745	5
***	0.0217	0.0395		1.8152	
Duenndarm		0.0000	undef		
Eierstock		0.0390	0.0000		
Endokrines_Gewebe		0.0000		0.0000	
Gastrointestinal	•	0.0278		0.1114	10
Gehirn		0.0113	0.0000		
Haematopoetisch		0.0000		0.0000	
	0.0477	0.0000	undef		
Hepatisch		0.1423	0.0000		
	0.0032	0.0000		0.0000	15
	0.0000	0.2105	0.0000		
Lunge	0.0457	0.0818		1.7894	
Magen-Speiseroehre	0.0000	0.0153	0.0000		
Muskel-Skelett		0.0240	3.4266		
	0.0054	0.1027		18.9146	20
Pankreas		0.2430		3.3020	
	0.0000	0.0000	undef		
Prostata		0.0106		0.6978	
Uterus_Endometrium		0.0000	undef		
Uterus Myometrium		0.0000	undef		25
_Uterus_allgemein		0.0000	undef	under	
Brust-Hyperplasie	0.0288				
Prostata-Hyperplasie					
Samenblase					
Sinnesorgane					30
Weisse_Blutkoerperchen					30
Zervix	0.0000				
	:				
	FOETUS				
	%Haeufigkeit				35
Entwicklung	-				
Gastrointenstinal	0.0000				
Gehirn	0.0000			*	
Haematopoetisch	0.0079				
Haut	0.0000				40
Hepatisch	0.0000				
Herz-Blutgefaesse	0.0000				
Lunge	0.0000	•			
Nebenniere	0.0000				
· Niere	0.0000				45
Placenta	0.0000				
Prostata	0.0000				
Sinnesorgane	0.0000;				
	MODMIEDEE/CIT	STRAHIERTE BI	OT TOPUE	KENI	50
	%Haeufigkeit	DIKWHIEKIE DI	DITOTHE	KEN	
Donat	0.0068				
Eierstock n					
Eierstock t					
Endokrines Gewebe					55
	0.0000				
Gastrointestinal					
Haematopoetisch					
Haematopoetisch Haut-Muskel					
	0.0000				60
	0.0082				
	0.0002				
Prostata					
Sinnesorgane					
Sinnesorgane Uterus n					65
oterus_n	0.0000				

```
TUMOR
                                                       Verhaeltnisse
                            NORMAL
                            %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                              T/N
                                                       0.1896 5.2742
                      Blase 0.0858
                                          0.4525
                                                      . 1.3087 0.7641
                                          0.0977
                      Brust 0.1279
                                          0.2150
                                                       2.3242 0.4302
                  Duenndarm 0.4998
                                                       0.1328 7.5280
                  Eierstock 0.0180
                                          0.1353
                                                       1.7466 0.5725
         Endokrines Gewebe 0.0307
                                          0.0176
          Gastrointestinal 0.7434
                                          0.1341
                                                       5.5413 0.1805
10
                                                       0.0565 17.7093
                     Gehirn 0.0030
                                          0.0524
                                                       undef 0.0000
           Haematopoetisch 0.6884
                                          0.0000
                       Haut 0.0551
                                          0.1695
                                                       0.3249 3.0779
                                                       0.0499 20.0598
                  Hepatisch 0.0381
                                          0.7635
                                                       0.2313 4.3235
                       Herz 0.0095
                                          0.0412
15
                                                       0.0000 undef
                      Hoden 0.0000
                                          0.1403
                                                       0.5119 1.9536
                      Lunge 0.2773
                                          0.5418
        Magen-Speiseroehre 0.0676
                                                       0.1961 5.0999
                                          0.3450
                                                       4.8544 0.2060
            Muskel-Skelett 0.3203
                                          0.0660
                      Niere 0.0163
                                          0.1780
                                                       0.0915 10.9284
20
                                                       0.2279 4.3875
                   Pankreas 0.0529
                                          0.2319
                      Penis 0.0000
                                                       undef undef
                                          0.0000
                                                       4.3220 0.2314
                   Prostata 0.0828
                                          0.0192
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
        Uterus Endometrium 0.0068
         Uterus_Myometrium 0.0076
                                          0.0204
                                                       0.3741 2.6732
25
                                                       undef 0.0000
                                          0.0000
          Uterus allgemein 0.0102
         Brust-Hyperplasie 0.1343
      Prostata-Hyperplasie 0.0268
                 Samenblase 0.0267
               Sinnesorgane 0.0353
30
    Weisse Blutkoerperchen 0.0043
                     Zervix 0.0852
                            FOETUS
35
                            %Haeufigkeit
                Entwicklung 0.0000
         Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
           Haematopoetisch 0.0118
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.1837
                Eierstock_n 0.0000
                Eierstock t 0.0405
55
          Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0023
           Gastrointestinal 0.0976
            Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0020
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus_n 0.0042
```

Blase	NORMAL %Haeufigkeit 0.0039	TUMOR %Haeufigkeit 0.0204	0.1907 5.2444	5
Brust	0.0077	0.0056	1.3611 0.7347	
Duenndarm		0.0331	0.5561 1.7982	
Eierstock		0.0104	1.4391 0.6949	
Endokrines_Gewebe		0.0000	undef 0.0000	
Gastrointestinal	0.0019	0.0046	0.4142 2.4145	10
Gehirn		0.0072	1.0285 0.9723	
Haematopoetisch	0.0067	0.0000	undef 0.0000 undef 0.0000	
	0.0147	0.0000	0.0000 undef	
Hepatisch	0.0000	0.0065	undef 0.0000	
	0.0064 0.0345	0.0000 0.0234	1.4759 0.6775	15
	0.0343	0.0234	0.5080 1.9684	
Magen-Speiseroehre		0.0000	undef undef	
Muskel-Skelett	0.0000	0.0000	indef 0.0000	
	0.0054	0.0000	undef 0.0000	
Pankreas		0.0055	0.8974 1.1143	20
Penis	0.0030	0.0000	undef 0.0000	
Prostata		0.0043	3.5827 0.2791	
Uterus Endometrium		0.0000	undef 0.0000	
Uterus Myometrium	0.0000	0.0068	0.0000 undef	
Uterus_allgemein	0.0000	0.0000	undef undef	25
Brust-Hyperplasie	0.0000	• .		
Prostata-Hyperplasie	0.0089			
Samenblase				
Sinnesorgane				
Weisse Blutkoerperchen	0.0069			30
	0.0106			
	··		<u>د</u>	
•			·-	
.:	FOETUS			0.5
	%Haeufigkeit	•		35
Entwicklung	0.0000			
Gastrointenstinal				
Haematopoetisch	0.0000			
	0.2513			40
Hepatisch		3		40
Herz-Blutgefaesse				
	0.0036			
Nebenniere				
	0.0062			45
Placenta	0.0061			73
Prostata				
Sinnesorgane	0.0000			
_				
			DT TOMUNEDI	50
		BTRAHIERTE BI	BUTALHEVEN	
	%Haeufigkeit			
	0.0136			
Eierstock_n Eierstock t				
Endokrines Gewebe		ä	••	55
	0.0041			
Gastrointestinal				
Haematopoetisch			•	
Haut-Muskel	0.0130			
	0.0077			60
	0.0000			
_	0.0040		• ·	
Prostata			-	
Sinnesorgane				
Uterus n				65
-				

```
TUMOR
                                                        Verhaeltnisse
                             %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                              T/N
                      Blase 0.0039
                                          0.0204
                                                        0.1907 5.2444
5
                      Brust 0.0141
                                          0.0282
                                                        0.4991 2.0038
                  Duenndarm 0.0061
                                          0.0000
                                                        undef 0.0000
                                                        0.2878 3.4745
                  Eierstock 0.0090
                                          0.0312
                                                        0.8733 1.1451
         Endokrines_Gewebe 0.0153
                                          0.0176
          Gastrointestinal 0.0192
                                        . 0.0231
                                                        0.8283 1.2072
10
                                          0.0113
                                                        1.9635 0.5093
                     Gehirn 0.0222
                                                        undef 0.0000
undef 0.0000
           Haematopoetisch 0.0094
                                          0.0000
                       Haut 0.0110
                                          0.0000
                  Hepatisch 0.0048
                                                        0.3676 2.7200
                                          0.0129
                                                        undef 0.0000
                       Herz 0.0159
                                          0.0000
15
                      Hoden 0.0000
                                          0.0234
                                                        0.0000 undef
                                          0.0123
                                                        1.1007 0.9085
                      Lunge 0.0135
        Magen-Speiseroehre 0.0097
                                          0.0153
                                                        0.6303 1.5866
            Muskel-Skelett 0.0188
                                                        0.6282 1.5918
                                          0.0300
                      Niere 0.0163
                                          0.0205
                                                        0.7930 1.2610
                   Pankreas 0.0083
20
                                          0.0221
                                                        0.3739 2.6743
                      Penis 0.0090
                                          0.0267
                                                        0.3369 2.9678
                                                        2.5591 0.3908
                   Prostata 0.0109
                                          0.0043
        Uterus_Endometrium 0.0068
                                                        undef 0.0000
                                          0.0000
         Uterus Myometrium 0.0076
                                          0.0204
                                                        0.3741 2.6732
25
                                          0.0954
                                                        0.1067 9.3678
          Uterus allgemein 0.0102
         Brust-Hyperplasie 0.0032
      Prostata-Hyperplasie 0.0119
                 Samenblase 0.0089
               Sinnesorgane 0.0235
    Weisse Blutkoerperchen 0.0087
                     Zervix 0.0000
                             FOETUS
                             %Haeufigkeit
35
                Entwicklung 0.0000
         Gastrointenstinal 0.0111
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0039
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0260
         Herz-Blutgefaesse 0.0107
                      Lunge 0.0072
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0124
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock n 0.1595
                Eierstock t 0.0203
55
         Endokrines Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0058
           Gastrointestinal 0.0488
            Haematopoetisch 0.0114
                Haut-Muskel 0.0032
60
                      Hoden 0.0154
                      Lunge 0.0164
                     Nerven 0.0060
                   Prostata 0.0068
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus n 0.0083
```

Blase Brust Duenndarm Eierstock Endokrines Gewebe	0.1870 0.0030 0.0034	0.2173 0.0357 0.0662 0.0833 0.0050	0.1974 5.0656 1.1462 0.8725 2.8269 0.3537 0.0360 27.7957 0.6792 1.4722		5
Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch	0.0007 0.2165 0.0220	0.0740 0.0216 0.0000 0.0000 0.3429	3.7016 0.2702 0.0343 29.1683 undef 0.0000 undef 0.0000 0.0277 36.0397		10
Herz Hoden	0.0074 0.0000 0.1039 0.0387	0.0275 0.0585 0.1738 0.0920 0.0420	0.2698 3.7059 0.0000 undef 0.5977 1.6731 0.4202 2.3799 2.3660 0.4227		15
. Niere Pankreas Penis Prostata	0.0054 0.0231 0.0000 0.0262	0.0753 0.1160 0.0000 0.0000	0.0721 13.8707 0.1994 5.0142 undef undef undef 0.0000		20
Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0076 0.0051 0.0512 0.0178	0.0000 0.0000 0.0000	undef 0.0000 undef 0.0000 undef 0.0000		25
Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0118		·	·	30
Entwicklung Gastrointenstinal					35
Haematopoetisch	0.0000 0.0000				40
Lunge Nebenniere	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000				45
Sinnesorgane	0.0000	BTRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN		50
Eierstock_n Eierstock <u>'</u> t Endokrines_Gewebe	0.0612 0.0000 0.0152	•			55
Gastrointestinal Haematopoetisch Haut-Muskel Hoden	0.0366 0.0000				60
	0.0000 0.0000 0.0000				65

```
NORMAL
                                          TUMOR
                                                       Verhaeltnisse
                            %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                            T/N
                                                       0.1990 5.0259
                     Blase 0.0117
                                          0.0588
5
                     Brust 0.0102
                                          0.0094
                                                       1.0888 0.9184
                  Duenndarm 0.0153
                                          0.0331
                                                       0.4634 2.1579
                  Eierstock 0.0539
                                                       4.1445 0.2413
                                          0.0130
         Endokrines Gewebe 0.0187
                                          0.0075
                                                       2.4906 0.4015
          Gastrointestinal 0.0134
                                          0.0093
                                                       1.4496 0.6898
10
                     Gehirn 0.0133
                                          0.0123
                                                       1.0799 0.9260
           Haematopoetisch 0.0134
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
                                                       undef 0.0000
                       Haut 0.0147
                                          0.0000
                  Hepatisch 0.0000
                                          0.0129
                                                       0.0000 undef
                       Herz 0.0170
                                          0.0137
                                                       1.2336 0.8107
15
                                                       0.7380 1.3551
                      Hoden 0.0173
                                          0.0234
                      Lunge 0.0062
                                          0.0020
                                                       3.0482 0.3281
                                                       undef 0.0000
        Magen-Speiseroehre 0.0676
                                          0.0000
           "Muskel-Skelett 0.0171
                                          0.0180
                                                       0.9518 1.0506
                                                       0.3965 2.5219
                     Niere 0.0109
                                          0.0274
20
                  Pankreas 0.0066
                                          0.0110
                                                       0.5983 1.6714
                     Penis 0.0269
                                          0.0533
                                                       0.5054 1.9786
                  Prostata 0.0327
                                          0.0213
                                                       1.5354 0.6513
                                                       undef 0.0000
        Uterus Endometrium 0.0068
                                          0.0000
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
         Uterus Myometrium 0.0534
25
          Uterus_allgemein 0.0306
                                                       undef 0.0000
                                          0.0000
         Brust-Hyperplasie 0.0000
      Prostata-Hyperplasie 0.0030
                Samenblase 0.0000
              Sinnesorgane 0.0118
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0061
                     Zervix 0.0213
                                                             -:
                            FOETUS
                            %Hacufigkeit.
35
               Entwicklung 0.0139
         Gastrointenstinal 0.0555
                     Gehirn 0.0000
           Haematopoetisch 0.0079
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0260
         Herz-Blutgefaesse 0.0071
                      Lunge 0.0253
                Nebenniere 0.0254
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0485
                  Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                     Brust 0.0204
               Eierstock n 0.0000
               Eierstock t 0.2430
55
         Endokrines Gewebe 0.0245
                     Foetal 0.0338
          Gastrointestinal 0.0122
           Haematopoetisch 0.0171
               Haut-Muskel 0.0680
60
                     Hoden 0.0077
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0151
                   Prostata 0.0342
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus_n 0.1166
```

Blase Brust Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal	0.0243 0.1625 0.0000 0.0000	TUMOR %Haeufigkeit 0.1227 0.0263 0.0000 0.0364 0.0000 0.0093	0.2225 4.4952 0.9236 1.0828 undef 0.0000 0.0000 undef undef undef	0.0431	5
Gehirn Haematopoetisch	0.0000 0.1203 0.0441	0.0062 0.0000 0.0000 0.1229	0.0000 undef undef 0.0000 undef 0.0000 0.0000 undef		10 "
" Herz Hoden	0.0021 0.0000 0.0353 0.0000	0.0000 0.0935 0.0900 0.0077 0.0120	undef 0.0000 0.0000 undef 0.3926 2.5473 0.0000 undef 7.1388 0.1401		15
. Niere Pankreas	0.0081 0.0529 0.0000 0.0109	0.0753 0.1381 0.0000 0.0064 0.0000	0.1081 9.2471 0.3829 2.6116 undef undef 1.7060 0.5862 undef undef		20
Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0000 0.0000 0.0160 0.0000	0.0000	undef undef undef undef	•	25
Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0118		a		30
Entwicklung Gastrointenstinal	0.0000				35
Haematopoetisch Haut Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0000 0.0000 0.0000	3			40
Nebenniere · Niere Placenta Prostata	0.0000 0.0000 0.0000				45
Sinnesorgane		BTRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN		50
Brust Eierstock n Eierstock t Endokrines Gewebe	0.0000 0.0000 0.0000	· -}	•	·	55
Findokrines_Gewebe Foetal Gastrointestinal Haematopoetisch T. Haut-Muskel	0.0000 0.0000 0.0000		٠.		
Hoden Lunge Nerven Prostata	0.0000 0.0082 0.0000 0.0000		· ·		60
Sinnesorgane Uterus_r	0.0000				65

```
NORMAL
                                         TUMOR
                                                       Verhaeltnisse
                            %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                            T/N
                     Blase 0.0078
                                         0.0332
                                                       0.2347 4.2611
5
                     Brust 0.0153
                                                       0.9074 1.1021
                                         0.0169
                 Duenndarm 0.0092
                                         0.0165
                                                      0.5561 1.7982
                 Eierstock 0.0210
                                         0.0130
                                                       1.6118 0.6204
                                                       0.5660 1.7667
         Endokrines Gewebe 0.0085
                                         0.0150
          Gastrointestinal 0.0153
                                                       0.6627 1.5090
                                         0.0231
10
                                       0.0226
                    Gehirn 0.0185
                                                       0.8181 1.2223
                                                      0.5999 1.6669
           Haematopoetisch 0.0227
                                         0.0379
                      Haut 0.0073
                                         0.0000
                                                      undef 0.0000
                                                      0.2451 4.0800
                 Hepatisch 0.0048
                                         0.0194
                     Herz 0.0201
                                         0.0137
                                                      1.4649 0.6827
15
                     Hoden 0.0115
                                         0.0234
                                                       0.4920 2.0326
                     Lunge 0.0166
                                                      1.0161 0.9842
                                         0.0164
        Magen-Speiseroehre 0.0000
                                                      0.0000 undef
                                         0.0153
            Muskel-Skelett 0.0137
                                         0.0060
                                                      2.2844 0.4378
                     Niere 0.0081
                                                      0.2974 3.3626
                                         0.0274
20
                  Pankreas 0.0050
                                                      0.8974 1.1143
                                         0.0055
                     Penis 0.0180
                                         0.0267
                                                      0.6739 1.4839
                  Prostata 0.0065
                                         0.0106
                                                       0.6142 1.6282
        Uterus_Endometrium 0.0135
                                         0.0528
                                                      0.2561 3.9053
         Uterus Myometrium 0.0152
                                         0.0408
                                                       0.3741 2.6732
25
                                                      undef 0.0000
          Uterus allgemein 0.0458
                                         0.0000
         Brust-Hyperplasie 0.0256
      Prostata-Hyperplasie 0.0208
                Samenblase 0.0178
              Sinnesorgane 0.0118
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0061
                    Zervix 0.0106
                            FOETUS
                            %Haeufigkeit
35
               Entwicklung 0.0417
         Gastrointenstinal 0.0167
                    Gehirn 0.0250
           Haematopoetisch 0.0079
                      Haut 0.2513
40
                 Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0142
                     Lunge 0.0181
                Nebenniere 0.0000
                     Niere 0.0000
45
                  Placenta 0.0242
                  Prostata 0.0249
              Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                     Brust 0.0136
               Eierstock n 0.0000
               Eierstock t 0.0101
55
         Endokrines_Gewebe 0.0000
                    Foetal 0.0082
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
               Haut-Muskel 0.0292
60
                     Hoden 0.0077
                     Lunge 0.0164
                    Nerven 0.0110
                  Prostata 0.0068
              Sinnesorgane 0.0000
65
                  Oterus n 0.0208
```

	0.0078 0.0026 0.0000	TUMOR %Haeufigkeit 0.0332 0.0000 0.0000	Verhaeltnisse N/T T/N 0.2347 4.2611 undef 0.0000 undef undef undef		5			
Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch	0.0000 0.0115 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	undef undef undef 0.0000 undef undef undef 0.0000 undef undef		10			
Hepatisch Herz Hoden Lunge Magen-Speiseroehre	0.0000 0.0000 0.0000 0.0021 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000 0.0020 0.0000	undef undef undef undef undef undef 1.0161 0.9842 undef undef		15			
Pankreas Penis Prostata	0.0000 0.0017 0.0000 0.0000	0.0000 0.0000 0.0607 0.0000 0.0000	undef 0.0000 undef undef 0.0272 36.7712 undef undef undef undef		20			
Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000	undef undef undef undef undef undef		25			
Samenblase Sinnesorgane Weisse Blutkoerperchen Zervix	0.0000 0.0000 0.0009				30			
Entwicklung Gastrointenstinal	0.0000				35			
Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0039 0.0000 0.0000 0.0000				40			
Nebenniere : Niere Placenta Prostata	0.0000 0.0000 0.0000				45			
Sinnesorgane 0.0000, NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN *Haeufigkeit								
Eierstock_n Eierstock_t Endokrines_Gewebe Foetal	0.0000 0.0000 0.0000				55			
Lunge	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000				60			
Nerven Prostata Sinnesorgane Uterus_n	0.0000				65			

```
NORMAL
                                          TUMOR
                                                       Verhaeltnisse
                            %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                              T/N
                      Blase 0.0624
                                          0.2607
                                                       0.2393 4.1791
5
                                          0.0282
                                                      0.1815 5.5104
                      Brust 0.0051
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
                  Duenndarm 0.0337
                                                       0.0320 31.2702
                  Eierstock 0.0030
                                          0.0937
         Endokrines Gewebe 0.0034
                                          0.0025
                                                       1.3585 0.7361
          Gastrointestinal 0.1360
                                       0.0694
                                                       1.9604 0.5101
10
                                          0.0318
                                                       0.0464 21.5290
                     Gehirn 0.0015
                                                       undef 0.0000
undef 0.0000
           Haematopoetisch 0.1337
                                          0.0000
                       Haut 0.0147
                                          0.0000
                  Hepatisch 0.0000
                                                       0.0000 undef
                                          0.4594
                       Herz 0.0127
                                          0.0137
                                                       0.9252 1.0809
15
                                                       0.0000 undef
                      Hoden 0.0000
                                          0.1754
                                                       0.2590 3.8610
                      Lunge 0.0540
                                          0.2086
        Magen-Speiseroehre 0.0193
                                          0.0767
                                                       0.2521 3.9666
            Muskel-Skelett 0.1747
                                                       7.2815 0.1373
                                          0.0240
                     Niere 0.0190
                                          0.0205
                                                       0.9252 1.0808
20
                   Pankreas 0.0611
                                                       0.7906 1.2649
                                          0.0773
                                                       undef 0.0000
                      Penis 0.0030
                                          0.0000
                                                       9.2126 0.1085
                   Prostata 0.0196
                                          0.0021
                                                       undef 0.0000
                                          0.0000
        Uterus Endometrium 0.0135
         Uterus Myometrium 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
25
          Uterus_allgemein 0.0000
                                          0.0000
                                                       undef undef
         Brust-Hyperplasie 0.0064
      Prostata-Hyperplasie 0.0089
                Samenblase 0.0089
               Sinnesorgane 0.0353
    Weisse Blutkoerperchen 0.0009
                     Zervix 0.0426
                            FOETUS
                            %Haeufigkeit
35
                Entwicklung 0.0000
         Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
           Haematopoetisch 0.0000
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0061
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                      Brust 0.0000
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock_t 0.0101
55
         Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0000
          Gastrointestinal 0.0000
           Raematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0010
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus_n 0.0000
```

Blase	0.0060	TUMOR %Haeufigkeit 0.2761 0.0620 0.1489 0.0442 0.0025	Verhaeltnisse N/T T/N 0.2542 3.9333 0.9899 1.0102 1.3594 0.7356 0.1354 7.3832 10.1887 0.0981	5						
Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch Haut	0.4138 0.0044 0.5774 0.0257	0.0740 0.0431 0.0000 0.0000 0.3364	5.5913 0.1788 0.1029 9.7228 undef 0.0000 undef 0.0000 0.0848 11.7866	10						
Hoden Lunge Magen-Speiseroehre	0.0095 0.0000 0.1735 0.0870	0.0412 0.2689 0.2678 0.1917 0.0180	0.2313 4.3235 0.0000 undef 0.6476 1.5441 0.4538 2.2037 12.1835 0.0821	15						
Pankreas Penis Prostata	0.0136 0.0677 0.0030 0.0327	0.1164 0.1822 0.1333 0.0085	0.1166 8.5746 0.3717 2.6906 0.0225 44.5175 3.8386 0.2605	20						
Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0000 0.0051 0.0927 0.0178	0.0000 0.0000 0.0000	undef undef undef undef undef 0.0000	. 25						
Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.2823			30						
Entwicklung Gastrointenstinal	0.0056			35						
Haematopoetisch Haut Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0000 0.0000			40						
Nebenniere Niere Placenta Prostata	0.0254 0.0000 0.0000 0.0000	,		. 45						
Sinnesorgane 0.0000: NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN %Haeufigkeit										
Eierstock n Eierstock t Endokrines Gewebe	0.3493 0.0000 0.0082			. 55						
Haematopoetisch Haut-Muskel Hoden Lunge	0.0000			60						
Nerven Prostata Sinnesorgane Uterus_n	0.0000			65						

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
		%Haeufigkeit	•	
5		0.0195	0.0690	0.2825 3.5400
		0.0166	0.0320	0.5204 1.9216
	Duenndarm		0.0000	undef 0.0000
	Eierstock	0.0150	0.0130	1.1513 0.8686
	Endokrines_Gewebe		0.0100	0.8491 1.1778
	Gastrointestinal	0.0019	0.0093	0.2071 4.8289
10	Gehirn	0.0067	0.0442	0.1507 6.6362
	Haematopoetisch	0.0187	0.0000	undef 0.0000
	-	0.0073	0.0000	undef 0.0000
	Hepatisch		0.0194	1.2255 0.8160
	• • • • • • • • • • • • • • • • • • •	0.0625	0.1512	0.4135 2.4182
15		0.0345	0.0117	2.9518 0.3388
		0.0322	0.0286	1.1249 0.8889
	Magen-Speiseroehre		0.0307	
	Muskel-Skelett			.0.0000 undef
			0.1260	0.5303 1.8857
20		0.0190	0.0342	0.5551 1.8014
20	Pankreas		0.1160	0.0427 23.3998
		0.0299	0.0000	undef 0.0000
	Prostata	0.0131	0.0170	0.7677 1.3026
	Uterus_Endometrium	0.0068	0.0528	0.1280 7.8106
	Uterus Myometrium	0.0305	0.0204	1.4964 0.6683
25	Uterus allgemein	0.0357	0.0000	undef 0.0000
	Brust-Hyperplasie	0.0000		
	Prostata-Hyperplasie			
	Samenblase			
	Sinnesorgane			
30	Weisse Blutkoerperchen			
50	Zervix			
	Belvik			
		•		
	•	FOETUS		
35	Do to 1 2 2	%Haeufigkeit		
	Entwicklung			
	Gastrointenstinal			
	Gehirn			
	Haematopoetisch			
40		0.0000		
	Hepatisch			
	Herz-Blutgefaesse			
	Lunge	0.0325		•
	Nebenniere	0.0000		
45	. Niere	0.0494		
43	Placenta	0.0909		
	Prostata	0.0000		
	Sinnesorgane	0.0000:		٠,
	•			
50		NORMIERTE/SUI	STRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN
	•	%Haeufigkeit		
	Brust	0.0340		
	Eierstock n			
	Eierstock t	0.0000		
55	Endokrines Gewebe			
	Foetal			
	Gastrointestinal			
	Haematopoetisch			
	Haut-Muskel	•		
60		0.0154		
		0.0082		
	Nerven			
	Prostata			
	Sinnesorgane	0.0000		
65	Uterus n	0.0000		

	NORMAL	TUMOR	Verhaeltn	nisse	
		%Haeufigkeit		·	
•	0.0390	0.1355	0.2878 3.4		5
	0.0269	0.0564	0.4764 2.0		
Duenndarm		0.0000	undef 0.0		
Eierstock		0.0312	0.0000 und		
Endokrines_Gewebe		0.0025	4.3300 0.2	· · -	
Gastrointestinal Gehirn		0.0509 0.0103	0.0000 und		10
		0.0000	undef 0.0		
Haematopoetisch	0.0184	0.0000	undef 0.0		
Hepatisch		0.0518	0.0000 und	•	
-	0.0095	0.0137	0.6939 1.4		
	0.0000	0.0702	0.0000 und		15
	0.0478	0.1472	0.32463.0	0809	
Magen-Speiseroehre		0.0153	1.2605 0.7	7933	
Muskel-Skelett	0.1011	0.0120	8.4237 0.1	1187	
Niere	0.0054	0.0548	0.0991 10.		
Pankreas		0.0552	0.1795 5.5		20
	0.0000	0.2933	0.0000 und		
Prostata		0.0021	7.1654 0.1		
Uterus_Endometrium		0.0000	undef 0.0		
Uterus_Myometrium		0.0068	0.0000 und		25
Uterus_allgemein		0.0000	undef und	der	23
Brust-Hyperplasie					
Prostata-Hyperplasie Samenblase					
Sinnesorgane					
Weisse_Blutkoerperchen	0.0009				30
	0.0213				50
	<i>;</i>				
	•				
	FOETUS				
	%Haeufigkeit				35
Entwicklung					
Gastrointenstinal			•		
	0.0000				
Haematopoetisch	0.0000				
Hepatisch					40
Herz-Blutgefaesse					
	0.0000				
Nebenniere		•			
	0.0000				
Placenta					45
Prostata					
Sinnesorgane	0.0000:		•		
	NODWIEDER / OU	nonautenos DT	DI TOMBEREN	1	50
	*Haeufigkeit	BTRAHIERTE BI	PPIOIUEVĘN	1	
Domant	0.0000				
Eierstock n					
Eierstock t					
Endokrines Gewebe					55
	0.0000			•	
Gastrointestinal					
Haematopoetisch					
Haut-Muskel					
Hoden	0.0000				60
Lunge	0.0000				
	0.0000				
Prostata			•		
Sinnesorgane				•	
Uterus_n	0.0000				65

```
TUMOR
                                                       Verhaeltnisse
                            NORMAL.
                            %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                             T/N
                                                       0.3051 3.2777
                                         0.0895
                     Blase 0.0273
5
                                         0.0808
                                                      0.8230 1.2151
                     Brust 0.0665
                                                       undef 0.0000
                  Duenndarm 0.0429
                                         0.0000
                                                       2.3025 0.4343
                 Eierstock 0.0539
                                         0.0234
         Endokrines Gewebe 0.0630
                                         0.0978
                                                       0.6444 1.5518
                                         0.0324
                                                       1.3608 0.7348
          Gastrointestinal 0.0441
10
                    Gehirn 0.0554
                                         0.1006
                                                       0.5510 1.8149
           Haematopoetisch 0.0454
                                         0.0379
                                                       1.1998 0.8335
                                         0.0000
                                                       undef 0.0000
                       Haut 0.0257
                                         0.0453
                                                       0.8403 1.1900
                  Hepatisch 0.0381
                                                       0.5268 1.8981
                                         0.0825
                       Herz 0.0435
15
                                                       undef 0.0000
                      Hoden 0.0575
                                         0.0000
                                          0.0552
                                                       1.8252 0.5479
                     Lunge 0.1008
                                                       0.5818 1.7188
                                         0.0997
        Magen-Speiseroehre 0.0580
            Muskel-Skelett 0.0976
                                                       1.4797 0.6758
                                         0.0660
                                                       0.5795 1.7255
                     Niere 0.0516
                                          0.0890
20
                                                       0.3205 3.1200
                   Pankreas 0.0248
                                         0.0773
                                                       0.5616 1.7807
                      Penis 0.0599
                                          0.1066
                  Prostata 0.0567
                                          0.0766
                                                       0.7393 1.3527
                                                       0.3841 2.6035
        Uterus Endometrium 0.0405
                                         0.1055
         Uterus Myometrium 0.0534
                                          0.0475
                                                       1.1223 0.8911
25
                                                       undef 0.0000
                                          0.0000
          Uterus allgemein 0.0866
         Brust-Hyperplasie 0.0416
      Prostata-Hyperplasie 0.0654
                Samenblase 0.0712
               Sinnesorgane 0.0823
    Weisse_Blutkoerperchen 0.1110
                     Zervix 0.0319
                            FOETUS
                            %Haeufigkeit
35
               Entwicklung 0.0139
         Gastrointenstinal 0.0361
                     Gehirn 0.0125
           Haematopoetisch 0.0433
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0071
                      Lunge 0.0253
                 Nebenniere 0.0254
                      Niere 0.0432
45
                   Placenta 0.0364
                   Prostata 0.0499
               Sinnesorgane 0.0126
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                            %Haeufigkeit
                      Brust 0.1020
                Eierstock n 0.1595
                Eierstock t 0.0709
55
         Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0635
          Gastrointestinal 0.0000
           Haematopoetisch 0.0114
                Haut-Muskel 0.0680
60
                      Hoden 0.0463
                      Lunge 0.0328
                     Nerven 0.0351
                   Prostata 0.0342
               Sinnesorgane 0.0464
65
                   Uterus_n 0.0083
```

Blase	NORMAL %Haeufigkeit 0.0195 0.0345	TUMOR %Haeufigkeit 0.0639 0.0470	Verhaeltnisse N/T T/N 0.3051 3.2777 0.7350 1.3606	5					
Duenndarm		0.1985	0.2008 4.9797						
Eierstock		0.0676	0.2214 4.5168						
Endokrines_Gewebe	0.0238	0.0878	0.2717 3.6805						
Gastrointestinal		0.1064	0.8103 1.2341	10					
Gehirn		0.0277	0.2400 4.1669						
Haematopoetisch		0.0000 0.0000	undef 0.0000 undef 0.0000						
	0.0587	0.0323	0.5882 1.7000						
Hepatisch	0.0011	0.0323	0.0110 90.7941						
	0.0000	0.0234	0.0000 undef	15					
	0.0062	0.0164	0.3810 2.6245						
Magen-Speiseroehre	0.0387	0.3450	0.1120 8.9248						
Muskel-Skelett	0.0000	0.0360	0.0000 undef						
	0.0760	0.1643	0.4626 2.1617						
Pankreas		0.0276	2.4530 0.4077	20					
	0.0090	0.0533	0.1685 5.9357						
Prostata		0.0255	0.4265 2.3446						
Uterus Endometrium	0.0270	0.0000	undef 0.0000						
Uterus Myometrium	0.0076	0.0272	0.2806 3.5642						
Uterus allgemein	0.0000	0.4771	0.0000 undef	25					
Brust-Hyperplasie	0.0576								
Prostata-Hyperplasie	0.0119								
Samenblase	0.1068								
Sinnesorgane	0.0235			30					
Weisse_Blutkoerperchen	0.0061			30					
Zervix	0.0319								
Entwicklung	FOETUS %Haeufigkeit 0.0000			35					
Gastrointenstinal	0.0813								
Haematopoetisch									
Haut	0.0000			40					
Hepatisch									
Herz-Blutgefaesse	0.0000								
Lunge	0.0145								
Nebenniere	0.0000								
	0.0309			45					
Placenta									
Prostata									
Sinnesorgane	0.0000								
NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN									
	0.0136								
Eierstock_n	0.0000								
Eierstock t				55					
Endokrines_Gewebe	0.0000								
roetai Gastrointestinal									
Gastrointestinai Haematopoetisch	0.4149								
Haematopoetisch Haut-Muskel	0.0000								
	0.0154			60					
	0.0573								
Nerwen	0.0040								
Prostata	0.0068	•							
Sinnesorgane									
Uterus_n	0.0000			65					
0001.00									

```
Verhaeltnisse
                                         TUMOR
                            NORMAL.
                            %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                            T/N
                                                       0.3051 3.2777
                                         0.0511
                     Blase 0.0156
5
                                         0.0320
                                                       0.5204 1.9216
                     Brust 0.0166
                                                       undef 0.0000
                 Duenndarm 0.0828
                                         0.0000
                                                       0.0720 13.8979
                                         0.0416
                 Eierstock 0.0030
                                         0.0050
                                                       0.3396 2.9444
         Endokrines_Gewebe 0.0017
                                                       4.4178 0.2264
                                         0.0278
          Gastrointestinal 0.1226
10
                    Gehirn 0.0000
                                         0.0123
                                                       0.0000 undef
                                                       undef 0.0000
           Haematopoetisch 0.0481
                                         0.0000
                                                       undef 0.0000
                                         0.0000
                      Haut 0.0294
                 Hepatisch 0.0000
                                                       0.0000 undef
                                         0.1294
                                                       0.2313 4.3235
                      Herz 0.0032
                                          0.0137
15
                                                       0.0000 undef
                      Hoden 0.0000
                                         0.1403
                                                       0.3213 3.1128
                                          0.1390
                     Lunge 0.0447
                                                       undef 0.0000
       Magen-Speiseroehre 0.0097
                                         0.0000
           Muskel-Skelett 0.0497
                                                       8.2810 0.1208
                                          0.0060
                                                       0.0793 12.6097
                     Niere 0.0054
                                          0.0685
20
                                                       1.2963 0.7714
                                          0.0166
                  Pankreas 0.0215
                                                       undef 0.0000
                                          0.0000
                      Penis 0.0030
                                                       1.0236 0.9769
                                          0.0043
                  Prostata 0.0044
                                          0.0000
                                                       undef undef
        Uterus Endometrium 0.0000
                                                       undef undef
undef undef
                                          0.0000
         Uterus Myometrium 0.0000
25
                                          0.0000
          Uterus_allgemein 0.0000
         Brust-Hyperplasie 0.0352
      Prostata-Hyperplasie 0.0030
                Samenblase 0.0000
              Sinnesorgane 0.0000
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
                     Zervix 0.0106
                            FOETUS
35
                            %Haeufigkeit.
                Entwicklung 0.0000
         Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
           Haematopoetisch 0.0079
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0136
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock t 0.0000
55
          Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0000
           Gastrointestinal 0.0000
            Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0000
                     Nerven 0.0000
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus n 0.0000
```

	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse		
	%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	n/T T/n		
	0.0117	0.0383	0.3051 3.2777		5
	0.0179	0.0207	0.8661 1.1546		
Duenndarm		0.0165	1.4830 0.6743		
Eierstock		0.0156	2.1106 0.4738		
Endokrines_Gewebe	0.0221	0.0326	0.6792 1.4722 1.1045 0.9054		
Gastrointestinal		0.0139 0.0288	1.0285 0.9723		10
Gehirn Haematopoetisch		0.0379	0.4940 2.0241		
	0.0257	0.0000	undef 0.0000		
Hepatisch		0.0129	0.3676 2.7200		
•	0.0201	0.0550	0.3662 2.7306		15
Hoden	0.0058	0.0117	0.4920 2.0326		13
	0.0218	0.0225	0.9699 1.0311		
Magen-Speiseroehre	0.0387	0.0383	.1.0084 0.9916		
Muskel-Skelett		0.0240	0.7139 1.4008		
	0.0190	0.0068	2.7756 0.3603		20
Pankreas		0.0221	0.5235 1.9102		
	0.0090	0.0000	undef 0.0000 1.0236 0.9769		
Prostata		0.0319 0.0000	undef 0.0000		
Uterus_Endometrium	0.0000	0.0136	0.0000 undef		
Uterus Myometrium Uterus allgemein		0.0000	undef 0.0000		25
Brust-Hyperplasie		0.0000			
Prostata-Hyperplasie	0.0208				
Samenblase	0.0178				
Sinnesorgane					
Weisse Blutkoerperchen	0.0260				30
	0.0000				
	•				
	FOETUS				
	%Haeufigkeit				35
Entwicklung		•			
Gastrointenstinal				•	
Gehirn	0.0313				
Haematopoetisch					
	0.0000				40
Hepatisch					
Herz-Blutgefaesse	0.0071				
Lunge Nebenniere					
	0.0000				45
Placenta					43
Prostata					
Sinnesorgane					
-	•				
	NODWIEDER / GE	BTRAHIERTE BI	₽₹₹₽₽₽₽₽₽₽₽		50
	NORMIERTE/SU %Haeufigkeit		NEW TITELS IN		
Denist	0.0408	•			
Eierstock n					
Eierstock t					
Endokrines_Gewebe					55
Foetal	0.0087				
Gastrointestinal	0.0000				
Haematopoetisch	0.0057				
Haut-Muskel			•		60
	0.0231		·		
Lunge	0.0082				
	0.0251				
Prostata					
Sinnesorgane Uterus n	0.0000			•	65
oterus_n	U.UIZJ				

```
TUMOR
                                                       Verhaeltnisse
                            NORMAL
                            %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                            T/N
                     Blase 0.1170
                                                       0.3814 2.6222
                                         0.3067
5
                                                       1.2646 0.7908
                     Brust 0.3019
                                         0.2387
                                                       undef 0.0000
                                         0.0000
                 Duenndarm 1.1559
                                                       0.1771 5.6460
                 Eierstock 0.0120
                                         0.0676
                                                       0.2717 3.6805
                                          0.0125
         Endokrines Gewebe 0.0034
                                                       7.0940 0.1410
                                         0.1804
          Gastrointestinal 1.2798
10
                    Gehirn 0.0007
                                         0.0380
                                                       0.0195 51.3918
                                                       undef 0.0000
           Haematopoetisch 0.4785
                                          0.0000
                                         0.0000
                                                       undef 0.0000
                      Haut 0.1322
                 Hepatisch 0.0285
                                                       0.0621 16.0932
                                          0.4594
                                                       0.5011 1.9955
                                          0.0275
                      Herz 0.0138
15
                      Hoden 0.0000
                                                       0.0000 undef
                                          0.2456
                                                       1.0554 0.9475
                     Lunge 0.3625
                                          0.3435
                                                       0.3151 3.1733
                                         0.1533
        Magen-Speiseroehre 0.0483
           Muskel-Skelett 0.2124
                                          0.0480
                                                       4.4260 0.2259
                                                       0.0850 11.7691
                                          0.1917
                     Niere 0.0163
20
                                                       0.2371 4.2171
                                          0.4528
                   Pankreas 0.1074
                                                       0.0000 undef
                      Penis 0.0000
                                          0.0533
                                                       3.1562 0.3168
                   Prostata 0.0806
                                          0.0255
                                                       undef 0.0000
        Uterus Endometrium 0.0068
                                          0.0000
                                          0.0000
                                                       undef 0.0000
undef 0.0000
         Uterus Myometrium 0.0152
25
          Uterus allgemein 0.0102
                                          0.0000
         Brust-Hyperplasie 0.3805
      Prostata-Hyperplasie 0.0505
                Samenblase 0.0356
              Sinnesorgane 0.5175
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0078
                     Zervix 0.0213
                            FOETUS
                            %Haeufigkeit.
35
                Entwicklung 0.0000
         Gastrointenstinal 0.0000
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0039
40
                       Haut 0.0000
                  Hepatisch 0.0000
         Herz-Blutgefaesse 0.0000
                      Lunge 0.0000
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.0303
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
50
                            NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.7687
                Eierstock n 0.0000
                Eierstock t 0.1924
55
          Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0029
           Gastrointestinal 0.0976
            Haematopoetisch 0.0000
                Haut-Muskel 0.0000
60
                      Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0328
                     Nerven 0.0020
                   Prostata 0.0000
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus_n 0.0000
```

Blase		0.0486	Verhaeltnisse N/T T/N 0.4014 2.4911 0.4241 2.3580 0.0741 13.4866 0.6167 1.6214		5
Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch	0.0119 0.0153 0.0037	0.0075 0.1018 0.0359 0.0000 0.0847	1.5849 0.6309 0.1506 6.6398 0.1029 9.7228 undef 0.0000 0.4765 2.0985		10
Hepatisch Herz Hoden	0.0285 0.0233 0.0460 0.0551	0.0323 0.0825 0.0351 0.0491 0.0613	0.8824 1.1333 0.2827 3.5374 1.3119 0.7622 1.1219 0.8913 0.0000 undef		15
Muskel-Skelett Niere Pankreas Penis Prostata	0.1148 0.0271 0.0116 0.0180 0.0087	0.3120 0.0137 0.0884 0.0533 0.0319	0.3679 2.7180 1.9826 0.5044 0.1309 7.6408 0.3369 2.9678 0.2730 3.6634	:	20
Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0610 0.0509 0.0288 0.0089	0.0000 0.1902 0.0000	undef 0.0000 0.32063.1187 undef 0.0000	:	25
Samenblase Sinnesorgane Weisse Blutkoerperchen	0.0178 0.0118			,	30
Entwicklung Gastrointenstinal	0.1388				35
Haematopoetisch Haut Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.2513 0.0000				40
Nebenniere	0.2535 0.1235 0.0364 0.0748				45
	NORMIERTE/SU	OBTRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN		50
Eierstock_n Eierstock_t Endokrines_Gewebe Foetal	0.0304 0.0000 0.0315		·		55
Lunge	0.0000 0.0518 0.0231 0.0000	A			60
Nerven Prostata Sinnesorgane Uterus_n	0.0000				65

```
Verhaeltnisse
                                         TUMOR
                            NORMAL
                            %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                             T/N
                                         0.1380
                                                       0.4520 2.2125
                     Blase 0.0624
5
                                                      0.6125 1.6327
                     Brust 0.0345
                                         0.0564
                                         0.0165
                                                       2.9659 0.3372
                 Duenndarm 0.0491
                                                       1.3239 0.7553
                                         0.0520
                 Eierstock 0.0689
                                                       1,4202 0,7041
         Endokrines_Gewebe 0.0392
                                         0.0276
                                                       0.7100 1.4084
          Gastrointestinal 0.0460
                                         0.0648
10
                                         0.0678
                                                       0.4909 2.0372
                    Gehirn 0.0333
                                          0.0758
                                                       0.4940 2.0241
           Haematopoetisch 0.0374
                                                       0.1516 6.5954
                       Haut 0.0257
                                         0.1695
                                                       2.2059 0.4533
                 Hepatisch 0.1142
                                         0.0518
                                                       0.1104 9.0616
                                          0.7010
                      Herz 0.0774
15
                                                       1.7030 0.5872
                                         0.1520
                      Hoden 0.2589
                                                       1.1007 0.9085
                      Lunge 0.0540
                                          0.0491
                                                       0.6069 1.6477
        Magen-Speiseroehre 0.1256
                                          0.2070
                                                       0.7343 1.3619
                                          0.2100
           Muskel-Skelett 0.1542
                                                       0.1133 8.8268
                     Niere 0.0109
                                          0.0959
20
                                          0.1270
                                                       0.1561 6.4071
                   Pankreas 0.0198
                      Penis 0.0359
                                          0.0800
                                                       0.4493 2.2259
                                                       1.5354 0.6513
                   Prostata 0.0785
                                          0.0511
                                                       0.6402 1.5621
                                          0.0528
        Uterus_Endometrium 0.0338
         Uterus_Myometrium 0.0457
                                                       0.6734 1.4851
                                          0.0679
25
                                          0.0954
                                                       0.8006 1.2490
          Uterus_allgemein 0.0764
         Brust-Hyperplasie 0.0224
      Prostata-Hyperplasie 0.0624
                 Samenblase 0.0445
               Sinnesorgane 0.0118
30
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0529
                     Zervix 0.0532
                            FOETUS
                            %Haeufigkeit.
35
                Entwicklung 0.0139
          Gastrointenstinal 0.0167
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0039
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0249
                      Lunge 0.0108
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0000
45
                   Placenta 0.3333
                   Prostata 0.1995
               Sinnesorgane 0.0000
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.1156
                Eierstock_n 0.0000
                Eierstock t 0.1873
55
          Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0181
           Gastrointestinal 0.0000
            Haematopoetisch 0.0057
                Haut-Muskel 0.0486
60
                       Hoden 0.0000
                      Lunge 0.0328
                     Nerven 0.0020
                   Prostata 0.0274
               Sinnesorgane 0.0155
65
                   Uterus_n 0.0541
```

Blase Brust Duenndarm Eierstock Endokrines Gewebe	0.0585 0.0742 0.1134 0.0659 0.0324	TUMOR %Haeufigkeit 0.1278 0.0507 0.0000 0.0390 0.0176	0.4576 2.1852 1.4619 0.6841 undef 0.0000 1.6885 0.5922 1.8437 0.5424	5
Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch	0.0690 0.0325 0.0842 0.0404	0.0694 0.0893 0.0000 0.0000 0.0647	0.9940 1.0060 0.3641 2.7464 undef 0.0000 undef 0.0000 2.8677 0.3487	10
Herz Hoden Lunge Magen-Speiseroehre	0.0435 0.0230 0.2275 0.0483	0.0962 0.0585 0.1063 0.1993	0.4516 2.2145 0.3936 2.5408 2.1396 0.4674 0.2424 4.1252 1.1898 0.8405	15
Pankreas Penis Prostata	0.0706 0.0347 0.0090 0.0458	0.0720 0.0274 0.2927 0.0267 0.0319	2.5774 0.3880 0.1185 8.4367 0.3369 2.9678 1.4331 0.6978	20
Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0610 0.0917 0.0416 0.0386	0.0000 0.0204 0.0000	undef 0.0000 2.9927 0.3341 undef 0.0000	25
Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0267 0.1647 0.2497			30
Entwicklung Gastrointenstinal	0.0916			. 35
Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0865 0.0000 0.0520 0.0178			40
Nebenniere Niere Placenta Prostata	0.0432 0.1636 0.0000			45
Sinnesorgane	NORMIERTE/SU	BTRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN	50
Eierstock n Eierstock t Endokrines Gewebe Foetal	0.0354 0.0490 0.0571			55
Lunge	0.0057 0.0097 0.0154 0.0491			60
Nerven Prostata Sinnesorgane Uterus_n	0.0000			65

```
TUMOR
                                                       Verhaeltnisse
                            NORMAL
                            %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                              T/N
                                                       0.4967 2.0135
                                          0.1099
                      Blase 0.0546
5
                      Brust 0.0563
                                          0.0489
                                                       1.1517 0.8683
                                          0.0331
                                                       4.1708 0.2398
                 Duenndarm 0.1380
                 Eierstock 0.0599
                                          0.0650
                                                       0.9210 1.0858
                                                       0.6792 1.4722
         Endokrines Gewebe 0.0238
                                          0.0351
                                                       0.7328 1.3647
          Gastrointestinal 0.1322
                                         0.1804
10
                                                       0.5072 1.9714
                                          0.0452
                    Gehirn 0.0229
                                                       undef 0.0000
undef 0.0000
                                          0.0000
           Haematopoetisch 0.0241
                       Haut 0.1689
                                          0.0000
                                                       0.5515 1.8133
                  Hepatisch 0.0285
                                          0.0518
                                                       0.7067 1.4150
                       Herz 0.1166
                                          0.1649
15
                      Hoden 0.0115
                                                       0.9839 1.0163
                                          0.0117
                                                       0.8050 1.2422
                      Lunge 0.1070
                                          0.1329
                                                       -2.3635 0.4231
        Magen-Speiseroehre 0.1450
                                          0.0613
            Muskel-Skelett 0.0685
                                          0.0240
                                                       2.8555 0.3502
                                                       0.7570 1.3210
                                          0.0753
                      Niere 0.0570
20
                                                       0.1108 9.0256
                   Pankreas 0.0165
                                          0.1491
                                                       2.9202 0.3424
                      Penis 0.0779
                                          0.0267
                                                       2.3885 0.4187
                                          0.0255
                   Prostata 0.0610
        Uterus Endometrium 0.0338
                                                       undef 0.0000
                                          0.0000
                                                       2.9179 0.3427
         Uterus Myometrium 0.0991
                                          0.0340
25
                                                        0.2669 3.7471
           Uterus_allgemein 0.0509
                                          0.1908
         Brust-Hyperplasie 0.0064
      Prostata-Hyperplasie 0.0386
                 Samenblase 0.0801
               Sinnesorgane 0.0588
    Weisse_Blutkoerperchen 0.0616
                     Zervix 0.1810
                             FOETUS
                             %Haeufigkeit
35
                Entwicklung 0.0139
          Gastrointenstinal 0.0194
                     Gehirn 0.0000
            Haematopoetisch 0.0275
                       Haut 0.0000
40
                  Hepatisch 0.0000
          Herz-Blutgefaesse 0.0142
                      Lunge 0.0145
                 Nebenniere 0.0000
                      Niere 0.0247
45
                   Placenta 0.0364
                   Prostata 0.0499
               Sinnesorgane 0.0000
50
                             NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                             %Haeufigkeit
                      Brust 0.0068
                Eierstock, n 0.0000
                Eierstock_t 0.0101
55
          Endokrines_Gewebe 0.0000
                     Foetal 0.0064
           Gastrointestinal 0.0976
           Haematopoetisch 0.0057
                Haut-Muskel 0.0259
60
                      Hoden 0.0309
                      Lunge 0.1802
                     Nerven 0.0050
                   Prostata 0.0274
               Sinnesorgane 0.0000
65
                   Uterus_n 0.0125
```

2.2 Fisher-Test

Um zu entscheiden, ob eine Partial-Sequenz S eines Gens in einer Bibliothek für Normal-Gewebe signifikant häufiger oder seltener vorkommt als in einer Bibliothek für entartetes Gewebe, wird Fishers Exakter Test, ein statistisches Standardverfahren (Hays, W. L., (1991) Statistics, Harcourt Brace College Publishers, Fort Worth), durchgeführt.

Die Null-Hypothese lautet: die beiden Bibliotheken können bezüglich der Häufigkeit zu S homologer Sequenzen nicht unterschieden werden. Falls die Null-Hypothese mit hinreichend hoher Sicherheit abgelehnt werden kann, wird das zu S gehörende Gen als interessanter Kandidat für ein Krebs-Gen akzeptiert, und es wird im nächsten Schritt versucht, eine Verlängerung seiner Sequenz zu erreichen.

10

Beispiel 3

Automatische Verlängerung der Partial-Sequenz

Die automatische Verlängerung der Partial-Sequenz S vollzieht sich in drei Schritten:

15

- 1. Ermittlung aller zu S homologen Sequenzen aus der Gesamtmenge der zur Verfügung stehenden Sequenzen mit Hilfe von BLAST
- 2. Assemblierung dieser Sequenzen mittels des Standardprogramms GAP4 (Bonfield, J. K., Smith, K. F., und Staden R. (1995), Nucleic Acids Research 23 4992–4999) (Contig-Bildung).
- 3. Berechnung einer Konsens-Sequenz C aus den assemblierten Sequenzen.

20

Die Konsens-Sequenz C wird im allgemeinen länger sein als die Ausgangssequenz s. Ihr elektronischer Northern-Blot wird demzufolge von dem für S abweichen. Ein erneuter Fisher-Test entscheidet, ob die Alternativ-Hypothese der Abweichung von einer gleichmäßigen Expression in beiden Bibliotheken aufrechterhalten werden kann. Ist dies der Fall, wird versucht, C in gleicher Weise wie S zu verlängern. Diese Iteration wird mit der jeweils erhaltenen Konsensus-Sequenzen C_i (i: Index der Iteration) fortgesetzt, bis die Alternativ-Hypothese verworfen wird (if H_0 Exit; Abbruchkriterium Π) oder bis keine automatische Verlängerung mehr möglich ist (while $C_i > C_{i-1}$; Abbruchkriterium Π).

Im Fall des Abbruchkriteriums II bekommt man mit der nach der letzten Iteration vorliegenden Konsens-Sequenz eine komplette oder annähernd komplette Sequenz eines Gens, das mit hoher statistischer Sicherheit mit Krebs in Zusammenhang gebracht werden kann.

Analog der oben beschriebenen Beispiele konnten die in der Tabelle I beschriebenen Nukleinsäure-Sequenzen aus Blasentumorgewebe gefunden werden.

Ferner konnten zu den einzelnen Nukleinsäure-Sequenzen die Peptidsequenzen (ORFs) bestimmt werden, die in der Tabelle II aufgelistet sind, wobei wenigen Nukleinsäure-Sequenzen kein Peptid zugeordnet werden kann und einigen Nukleinsäure-Sequenzen mehr als ein Peptid zugeordnet werden kann. Wie bereits oben erwähnt, sind sowohl die ermittelten Nukleinsäure-Sequenzen, als auch die den Nukleinsäure-Sequenzen zugeordneten Peptid-Sequenzen Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

40

45

50

55

60

65

'ABELLE I

Sequenz	Wahr	Funktion	Länge des	Länge der	Chromosomale
 Θ Ω	eine spezifische		Ausgangs-EST In	angemeldeten	Lokalisation
	Expression im		Basen	Sequenz in	
	i umorgewebe %			Basen	
1	1,1 99.54	identisch zum humanen IgG aus V-D-J6 Region	202	202	
2	19:66	unbekannt	287	1926	unbekannt
3	99.2	unbekannt	196	762	unbekannt
4	98.58	unbekannt	295	918	unbekannt
2	97.43	unbekannt	303	1146	unbekannt
9	97.43	identisch zum Kaposi Sarcoma-assozilerten Herpesvirus	173	2407	
	•	Glycoprotein M			
7	62'36	Hyaluronectin (HN) ist ein Glykoprotein, dass Hyaluron bindet	204	1471	unbekannt
		und oft in humanen Turnoren gefunden wird			
8	95.29	unbekannt	186	1732	unbekannt
6	95.29	unbekannt	197	686	unbekannt
10	91.23	unbekannt	150	150	unbekannt
+	91.23	unbekannt		1467	unbekannt
12	91.23	unbekannt		895	unbekannt
13	91.23	mitochondriales Enzym		467	Chromosom 7
14		Identisch zum humanen Collagen I (alpha-1 Kette)	198	511	
15		identisch zum huamen Keratin K7 (Typ II)	188	1899	
91,	100	n n bekannt		758	unbekannt
17	76.68	Identisch zum humanen Cofilin		302	
18	100	das H19 Gen wird nur vom maternalen Chromosom exprimiert und stellt mödlicherweise ein Tumor-Supressorgen dar	230	824	unbekanm
19	100	Identisch zum humanen IGF-2 Wachstumsfaktor	08	2180	
20	99.26	unbekannt	271	2565	unbekanm
21	99.26	identisch zum humanen igV-L (Klon VL 29-1)	727	461	
22	100	Identisch zum humanen H19		2096	7
23	98.77	mitochondriales Enzym	203	1348	unbekannt
24	100	identisch zum humanen Antl-Hepatitis A igG Variable Region		358	
25	96.49	identisch zum humanen Saposin		88	
26	94.05	Gen, dass durch IL6 induziert wird	672	1632	unbekannt
27	94.05	unbekannt		2972	unbekannt
28	100	identisch zu Immunoglobulin M schwere Kette V Region		496	
29		Identisch zur humanen Ig schweren Kette (varlable Region)		397	
9	100	identisch zur cDNA, die die leichte Kette eines monoklonalen Antikörpers kodiert, der gegen das humane Cytomegalovirus	243	772	
		65 kD Protein gerichtet ist			

.

Chromosomale Lokalisation		unbekannt	unbekannt				unbekannt										•	unb kannt				•		5
	Basen	1031	739	651	823	. 457	1203	207		346	926		2384	334	845	2233	243	817	1644	1133	696	617	704	10
Länge des Ausgangs-EST in	Dasen	210	184	88	197	231	203	207		135	237		73	194	86	178	242	220	200	262	180	104	210	20 25
Funktion		. unbekannt	mitochondriales Enzym	able Region D11.	dentisch zum humanen hsp27	ion V(2-1) (v(h)-lv Familie).	unbekannt	e variable Region	neuma-bezogener Faktoren.	dentisch zu US-Patent	bda leichten Kette	(X57812)	A, die das "bone small	identisch zu patentierter Sequenz	dentisch zu patentierter Sequenz	ransducer mRNA"	variablen Region (Klon M49)	unbekannt	unoglobutin A1-A2 reted alpha chain}	en (COL1A2) Gen	or of Collagenase)	en Ferritin L Kette	Calcyclin Gen (auch Prolactin- Rezeptor assozilertes Protein)	30
			mitoch	zur Ig kappa leichten Kette variable Region D11	Identisch zum	g schweren Kettevarlablen Region V(2-1) (v(h)-lv Famille).		Immunoglobulin lieichten Kette variable Region	la-IIIb Untergruppe) von IgM Rheuma-bezogener Faktoren.	identi	n zu einer Immunoglobulin lambda leichten Kette		identisch zur humanen hPGI mRNA, die das "bone smal	identisch zu pate	identisch zu pat	dentisch zur CD24 "signal transducer mRNA"	zur humanen ig schweren Kette variablen Region (Klon M49)		zur Ig Alpha 1- Alpha 2m=Immunoglobulin A1-A2 hybrid GAU schwere Kette {secreted alpha chain}	identisch zu Pro-alpha 2(I) collagen (COL1A2)	humanen NIC (Natural Inhibitor of Collagenase)	dentisch zur humanen Ferritin L Kette	sch zum humanen Calcyclin Gen (auch Prolactin- Rezeptor assozilertes Protein)	35 40
	-			identisch zur Ig kapp		Identisch zur Ig schweren		i	(lambda-IIIb Unter		identisch zu einer li		identisch zur huma			identisch	identisch zur humane		Identisch zur Ig Alphe Iambda hvbrid GAU		dentisch zu humanen		Identisch zum hu	45
Wahrscheinlichkeit für eine spezifische	Expression im Tumorgewebe %	90.26	90.26	100	99.76	100 Ident	93.95			100	100		99.42	66.66	72.66	99.11	97.85	94.61		93.7	L		97.9	55
Wahr	 	31	32	33	34	35	36	37		38	39		40	41	42	43	44	45	46	47	48	49	20	60
Sequenz ID No.:		8	E.	(2)	(67	(7)						7	7	1					1				65

TABELLE II

	DNA-Sequenzen	Peptid-Sequenzen (ORF's
5	Seq. ID. No.	Seq. ID. No.
	2	128
		129
0		130
	3	131
		132
s		. 133
	4	134
		135
		136
	5	137
		138
		139
5	7	140
		141
	•	142
0	8	143
	9	144
-		. 145
5	· ·	146
	10	147
		148
0		149
	11	150
		151
5		152
	12	153
		. 154
		155
<u> </u>	. 13	156
 		157
		158
is	16	159
		160
		161

DNA-Sequenzen	Peptid-Sequenzen (ORF's)		
Seq. ID. No.	Seq. ID. No.		
18	162		
	163		
	164		
	165]	
20	166		
	167		
· ·	168	1	
23	169		
·	170		
26	171	:	
	172		
27	. 173		
31	· 174		
32	175		
	176		
	177		
36	178		
:	179		
	180		
45	181		
·	182		
•	183		

Die erfinderischen Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID No. 1 bis Seq. ID No. 50 der ermittelten Kandidatengene und die ermittelten Aminosäure-Sequenzen Seq. ID No. 51–106 werden in dem nachfolgenden Sequenzprotokoll beschrieben.

ermittelten Aminosäure-Sequenzen Seq. ID No. 51–106 werden in dem nachfolgenden Sequenzprotokoll beschrieben.

Sequenzprotokoll 45

(1) ALLGEMEINE INFORMATION:

(i) ANMELDER:

(A) NAME: metaGen - Gesellschaft für Genomforschung mbH

(B) STRASSE: Ihnestrasse 63

(C) STADT: Berlin

(E) LAND: Deutschland

(E) LAND: Deutschland

(F) POST CODE (ZIP): D-14195

(G) TELEFON: (030)-8413 1673

(H) TELEFAX: (030)-8413 1674

65

Menschliche Nukleinsäure-Sequenzen aus (ii) TITEL DER ERFINDUNG: Blasentumorgewebe (iii) Anzahl der Sequenzen: 106 (iv) COMPUTER READABLE FORM: (A) MEDIUM TYPE: Floppy disk 10 (B) COMPUTER: IBM PC compatible (C) OPERATING SYSTEM: PC-DOS/MS-DOS (D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.25 (EPO) 15 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 1: (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: 20 (A) LÄNGE: 202 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 25 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA 30 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN (iii) ANTI-SENSE: NEIN 35 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN: 40 (vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1 45 tgagagtcat ggacctcctg cacaagaaca tgaaacacct gtggttcttc ctcctcctgg 60 tggcagetec_cagatgggte ctgtcccagg tgcagetaca gcagtgggge gcaggactgt120 tgaageette ggagaeeetg teectaacat gegetgtete eggtgaetet teeagtaett180 50 actactggga ttggatccgc ca (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 2: 55 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 1926 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure 60 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung 65

hergestellte partielle cDNA

(III) HYPOTHETISCH: NEIN				
(iii) ANTI-SENSE: NEIN				
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	!			
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library				
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 2	1			
ttgcgatggc tgatggactg tggctctcta accaaaggac cctagcgggc tcaacaattg 60 tcaagagcag ttggtggttc tgaatacaat cctcagccaa ggatccctcc tgtgttacag 120	2			
atggatcagc taaaacaagc caacactgaa gacacaaaga atgaggttag gttcattgaa 180 accagggtaa cacctgtgga tgagctaaac acaaagatga caatgacctt gtaccaggta 240 tagaagctca gagacatgcc tgcaaaatga aatccctgag gaattttgca gctacccaga 300				
gatacgtggt tcaaattaaa atgtctgacg gatcactcat ttgaggaaca gcacatcagc 360 ttcgcccttt acgtggacaa taggttttt actttgacgg tgacaagtct ccacctggtg 420	2			
ttccagatgg gagtcatatt cccacaataa gcagccctta ctaagccgag agatgtcatt 480 cctgcaggca ggacctatag gcacgtgaag atttgaatga aagtacagtt ccatttggaa 540 gcccagacat aggatgggtc agtgggcatg gctctattcc tattctcaaa ccatgccagt 600				
ggcaacctgt gctcagtctg aagacaatgg acccacgtta ggtgtgacac gttcacataa 660 ctgtgcagca catgccggga gtgatcagtc agacatttta atttgaacca cgtatctctg 720	3			
ggtagctaca aaattcctca gggatttcat tttgcaggca tgtctctgag cttctatacc 780 tgctcaaggt cagtgtcatc tttgtgttta gctcatccaa aggtgttacc ctggtttcaa 840 tgaacctaac ctcattcttt gtgtcttcag tgttggcttg ttttagctga tccatctgta 900				
acacaggagg gatecttgge tgaggattgt attteagaae caceaactge tettgaeaat 960 tgttaacceg etaggeteet ttggttagag aagecacagt cetteageet ceaattggtg1020 teagtactta ggaagaccae agetagatgg acaaacagea ttgggaggee ttagecetge1080	3			
tcctctcaat tccatcctgt agagaacagg agtcaggagc cgctggcagg agacagcatg1140 tcacccagga ctctgccggt gcagaatatg aacaatgcca tgttcttgca gaaaacgctt1200 agcctgagtt tcataggagg taatcaccag acaactgcag aatgtagaac actgagcagg1260	4			
acaactgacc tgtctccttc acatagtcca tatcaccaca aatcacacaa caaaaaggag1320 aagagatatt ttgggttcaa aaaaagtaaa aagataatgt agctgcattt ctttagttat1380 tttgaagccc caaatatttc ctcatcttt tgttgttgtc atggatggtg gtgacatgga1440				
cttgtttata gaggacaggt cagctgtctg gctcagtgat ctacattctg aagttgtctg1500 aaaatgtctt catgattaaa ttcagcctaa acgttttgcc gggaacactg cagagacaat1560 gctgtgagtt tccaacctca gcccatctgc gggcagagaa ggtctagttt gtccatcacc1620	4			
attatgatat caggactggt tacttggtta aggaggggtc taggagatct gtccctttta1680 gagacacctt acttataatg aagtacttgg gaaagtggtt ttcaagagta taaatatcct1740 gtattctaat gatcatcctc taaacatttt atcatttatt aatcctccct gcctgtgtct1800				
attattatat tcatatctct acgctgcaaa ctttctgcct caatgtttac tgtgcctttg1860 tttttgctag tgtgtgttgt tgaaaaaaaa aacattccct gcctaagtta gttttggcaa1920 agtatt 1926				
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 3:	5			
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:				
(A) LÄNGE: 762 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure	6			
(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	ć			
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA				

- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

10

15

40

50

55

60

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 3

	ctccactgca	accacccaga	gccatggctc	cccgaggctg	catcgtagct	gtctttgcca 60
20						atgactcctt120
						ccctgcagc180
	actgttgcta	tgatgatgcc	gtcgtgccct	tggccaggac	ccagacgtgt	ggaaactgca240
						ctgataaacc300
25						agctaatgga360
25						gaaagaggct420
						acacacactc480
	aactgcccac	ttcattctgt	gacctgtctg	aggcccaccc	tgccgctgcc	ctgaggaggc540
	ccacaggtcc	ccttctagaa	ttctggacag	catgagatgc	gtgtgctgat	gggggcccag600
30						accccaaggc660
						ctcttctatc720
		gcacaggatc				762

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 4:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 918 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 45 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 4

ctcgagccgc tcgagccgat tcggctcgag ccttcccgct ccctgcttgc aaagtggttg 60 tgccccaagg tccgcctcca ggccacgtgg gtgctgcggg ccaagctttc ccttcctttg120 agagaggttt ccgctgtagg agcagagctt ccgggctgcg ctcttcgttg cccagtttcc180

geteagtggt egegteteeg eeeccaece accagtereg etgeattete egergysete246 taggegeat ggeteeege gggaggaage gtaaggetya ggreegeytg gtegecytag360 cegagaageg aggaggetg gegaaeggeg gggagggaat ggaggaggeg accgttgtta360 tegageattg cactaagegg egegtetatg ggegeaaege eggggeeetg agecaggege420	5
tgcgcctgga ggccccagag cttccagtaa aggtgaaccc gacgaagccc cggagggcag480 cttcgaggtg acgctgctgc gcccggacgg cagcagtgcg gaactctgga ctgggattaa540 gaaggggccc ccacgcaaac tcaaattccc tgagcctcaa gaggtggtgg aagagttgaa600 gaagtacctg tcgtagggag atttgggtag aagccctcat gctgagcttt gtgtccctgg660 tgatgttgga acattaatga tggaacatgg ccaaacttca gtcatgatcc tgaagccatg720	10
gtttcttccc tgccagaaat gaaggttcag ttatgaggca accetctagt aaggcattgt780 aaaagttact ggatttggtt taataaaagt tgaaataaag taaaagaaaa aaaaaaaa	15
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 5:	20
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 1146 Basenpaare	
(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	25
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	30
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	35
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	40
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	45
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 5	
tcagtttagt ggcagggtgg ttttttaatt ttcttctgtg gctggatttt tgttgtttgt 60 ttaaataact cttctgggaa gttggtttat aagcctttgc caggtgtaac tgttgtgaaa 120 tacccaccac taaagttttt taagttccat attttctcca ttttgccttc ttatgtattt 180	50
tcaagattat tctgtgcact ttaaatttac ttaacttacc ataaatgcag tgtgactttt 240 cccacacact ggattgtgag gctcttaact tcttaaaagt ataatggcat cttgtgaatc 300 ctataagcag tctttatgtc tcttaacatt cacacctact ttttaaaaac aaatattatt 360 actatttta ttattgtttg tcctttataa attttcttaa agattaagaa aatttaagac 420	55
cccattgagt tactgtaatg caattcaact ttgagttatc ttttaaatat gtcttgtata 480 gttcatattc atggctgaaa cttgaccaca ctattgctga ttgtatggtt ttcacctgga 540 caccgtgtag aatgcttgat tacttgtact cttcttatgc taatatgctc tgggctggag 600	60
aaatgaaatc ctcaagccat caggatttgc tatttaagtg gcttgacaac tgggccacca 660 aagaacttga acttcacctt ttaggatttg agctgttctg gaacacattg ctgcactttg 720 gaaagtcaaa atcaagtgcc agtggggccc tttccataga gaatttgccc agctttgctt 780	
taaaagatgt cttgttttt atatacacat aatcaatagg tccaatctgc tctcaaggcc 840 ttggtcctgg tgggattcct tcaccaatta ctttaattaa aaatggctgc aactgtaaga 900 accettgtct gatatatttg caactatgct cccatttaca aatgtacctt ctaatgctca 960 gttgccaggt tccaatgcaa aggtggcgtg gactcccttt gtgtgggtgg ggtttgtggg1020	65
tagtggtgaa ggaccgatat cagaaaaatg ccttcaagtg tactaattta ttaataaaca1080	

- 5 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 6:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2407 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 20 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 25 (vi) HERKUNFT:

10

35

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- 30 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 6

```
gagtgagtga gtgtgttgca tcgaattaag gactcttgaa gagaagagag gtccattcag 60
     ggttgtccag attgaagtga ggtctcacgg tgaaaagaaa aggaaaatat tcagactctc 120
     ttgaaatcca aagagcaaga agtaaatgaa cttctgcaaa aattccagca agctcaggaa 180
     gaacttgcag aaatgaaaag atactctgag agctcttcaa aactggagga agataaagat 240
40
     aaaaagataa atgagatgtc gaaggaagtc accaaattga aggaggcctt gaacagcctc 300
     teccagetet cetacteaac aageteatee aaaaggeaga gteageaget ggaggegetg 360
     cagcagcaag tcaaacagct ccagaaccag ctggcggaat gcaagaaaca acaccaggag 420
     gtcatatcag tttacagaat gcatcttctg tatgctgtgc agggccagat ggatgaagat 480
     gtccagaaag tactgaagca aatccttacc atgtgtaaaa accagtctca aaagaagtaa 540
     agtggattcc ttggcaggac actgcccctt gtcatctgtc tttgtgttag atccagagtt 600
     gtcggcagcc gctgccattg ttctcattcg tggtatgcac tgtggcctag cgtagttctt 660
     ccctttccaa aggtttctga ggacttctcc caggagaaga ctgcccgcct cagaactgct 720
     tagagacttc aaaccagcag aggtgaaagt ccctgtcatc ccttcagatt ccagagctgg 780
50
     gatcagccat gcccagaggt ctggtcctga tgctggcagg ggggccccct cctccatccc 840
     tgactggctg agtggcttta tcaccaccga gtgatgtgct gaggcctcct gcagtgaatg 900
     ctecttecat teetgtacte gggcagtgee atteageaca ggagagetet ttttgeettt 960
     ggettteaat tecaaaacat gatttaattt etaactaaat tagtatggea etagttatga1020
     agtatctgct taaaaccctt catcatgata tcctgtggat ttaaaaactc taattccatg1080
     ttttcttccc atctgcctta tatatctcat caccctgctt atcaatattc agtttgatgal140
     gcactattaa ctaaaatatg aaacttaaaa acaaaagcaa gttgtcctta aaagttcttt1200
     ttttaagtaa attgttgaca tactgcaaat tttctatgca aacttgcctc ctgctgttat1260
     ctgtgaagct caggaaatcc aaacatttgt gtttcaacaa gggacagtaa actgtgtgtt1320
     tacagccaaa agaaatgcct catagttctt aacctcaact tttgtagaag tattttttc1380
     tctgtaatat ttttattggc tcataaagat gttttcatat ctgaactcct aaataagtga1440
     aattacagta gattatatta acaaaatact ttttaggtag ccatgcttga gactttttaa1500
     aaatataact ttttccttaa agttttcagc tatagcaaaa ggtagttatg tatgccagac1560
     ctaatatgag ctgccaccaa cacccctaga actttcagcc atggtgtctt cagaattgta1620
     gcgcatttct gaatctagca aatcctcctt ttacccgttg aatgttttga atgccctgac1680
     tctaccagcg cccataaatg atctctagaa ggactgttag taccaatctg tttttcaact1740
     ttgaagctaa aaaccctgat atggtaatat tatggtgcat agcagaggtc tcggaaaaaa1800
     aatatttetg tteactttae ttteaggtta aaaatgttte taacaegett geaactteec1860
```

ctgaaagtag ggcctgctct gacagggccc atgtaccaca aggctyctty gcctcagtyg1330 gtgcttggct gtgctggatg atatgttgat ctgtattgga taaggaccaa tgacagcaaa2040 gcaaaaatgg ctttaaagct tggtgttact tttcttaagt tgtttaatta tagttaagca2100 atttcaaaaa tgctccaaag aaatgtgaaa ggaccttttg tcacagcact tcagaaaata2160 cacaacagcc ccttctgccc ccgcacagaa atgctgcaga gtatataaaaa cttgagacat2220	5
ttttgtagga tgcctgacga ggtgtagcct tttatcttgt ttccggatgc atatttatta2280 cgagtactct ggttaaatat tgaaaagtta tatgctgtag tttttagtat tttgtctttg2340 taatttacag aagttattgg agaaaataaa cttgtttcat tttgcaaaaa aaaaaaaaa2400 atgaaaa	10
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 7:	15
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 1471 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	20
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	25
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	30
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	35
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	40
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 7	
ctcgtgcaac ccggcggctc ctgcagcggt ggtcggctgt tgggtgtgga gtttcccage 60 gcccctcggg tccgaccctt tgagcgttct gctccggcgc cagctacctc gctcctcggc 120 gccatgacca caaccaccac cttcaaggga gtcgacccca acagcaggaa tagctcccga 180 gttttgcggc ctccaggtgg tggatccaat ttttcattag gttttgatga accaacagaa 240 caacctgtga ggaagaacaa aatggcctct aatactttg ggacacctga agaaaatcaa 300	45
gettettggg ccaagtcage aggtgecaag tetagtggtg gcagggaaga ettggagtca 360 tetggaetge agagaaggaa eteetetgaa gcaageteeg gagaettett agatetgaag 420	50
ggagaaggtg atattcatga aaatgtggac acagacttgc caggcagcct ggggcagagt 480 gaagagaage cegtgectge tgegcetgtg eccagecegg tggeceegge eccagtgeca 540 tecagaagaa atceceetgg eggcaagtee agectegtet tgggttaget etgactgtee 600	55
tgaacgctgt cgttctgtct gtttcctcca tgcttgtgaa ctgcacaact tgagcctgac 660 tgtacatctc ttggatttgt ttcattaaaa agaagcactt tatgtactgc tgtcttttt 720 tttttcttt tgaagaacag gtttctctct gtccttgact cttgggtctg tgggccatgg 780 catgagtgtt ttctagtagt agattggagg gaaagctttg tgacacttag tactgtgttt 840	
ttaagaagaa ataatttggt tccagatgtg ttagaggatc ttttgtactg aggtttttaa 900 cactttactt gggtttacca agcctcaact ggacagacca taaacagtcc acaggcaccg 960 ttcctgccag gccccaaccc acagggagtc tctccgcaga gccttcttgg tgttgcccta1020	60
acttgccagt ggcctttgct cagagcctcc tcctgtgaca tgtgaacaat gaagaggcct1080 gcgcctcctg ccttgccgcc tgcaaagcaa agaaactgcc ttttatttt taaccttaaa1140 aagtagccag atagtaacaa gactggctgg ctgatgagca aagcctttgc tctcacgcag1200 aggaaggctt ggatgtacaa tgaaactgcc tggaactaaa agcagtgaag caagggaggc1260 aatcacactg aagcgggtct tcctccagga acggggtccc acaggcgtgt tgttttaaat1320 aacctgatgc tgtgtgcatg atgctggtgc ttgaccatga aaggaaagtc tcatccttaa1380	65

aatgtgttgt acttcacaat cctggactgt tgcttcaagt aaacaatatc cacattttga1440 aaaaaaaaaa aaaaaaaaaa aaaaaaaaaa a 1471

- 5 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 8:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1732 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 20 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

10

15

35

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- ³⁰ (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 8

```
gcagaaccta cgcctgacgg gcccggcggc ggctgagccg cgctgcgcag cgacgcggga 60
    atgaageggg egetgggeag gegaaaggge gtgtggttge geetgaggaa gataetttte 120
    tgtgttttgg ggttgtacat tgccattcca tttctcatca aactatgtcc tggaatacag 180
    gccaaactga ttttcttgaa tttcgtaaga gttccctatt tcattgattt gaaaaaacca 240
    caggatcaag gtttgaatca cacgtgtaac tactacctgc agccagagga agacgtgacc 300
    attggagtct ggcacaccgt ccctgcagtc tggtggaaga acgcccaagg caaagaccag 360
    atgtggtatg aggatgcctt ggcttccagc caccctatca ttctgtacct gcatgggaac 420
     gcaggtacca gaggaggcga ccaccgcgtg gagctttaca aggtgctgag ttcccttggt 480
    taccatgtgg tcacctttga ctacagaggt tggggtgact cagtgggaac gccatctgag 540
     cggggcatga cctatgacgc actccacgtt tttgactgga tcaaagcaag aagtggtgac 600
     aaccccgtgt acatctgggg ccactctctg ggcactggcg tggcgacaaa tctggtgcgg 660
     cgcctctgtg agcgagagac gcctccagat gcccttatat tggaatctcc attcactaat 720
     atccgtgaag aagctaagag ccatccattt tcagtgatat atcgatactt ccctgggttt 780
50
     gactggttct tccttgatcc tattacaagt agtggaatta aatttgcaaa tgatgaaaac 840
     gtgaagcaca tetectgtee ectgeteate etgeacgetg aggaegacce ggtggtgeee 900
     ttccagettg gcagaaaget ctatagcatc gccgcaccag ctcgaagett ccgagatttc 960
     aaagttcagt ttgtgccctt tcattcagac cttggctaca ggcacaaata catttacaag1020
55
     agccctgagc tgccacggat actgagggaa ttcctgggga agtcggagcc tgagcaccag1080
     cactgagect ggccgtggga aggaagcatg aagacetetg cecteeteec gtttteetee1140
     agtcagcagc ccggtatccb gaagccccgg ggggccggca cctgcaatgc tcaggagccc1200
     agetegeace tggagageac etcagatece aggeggggag geecetgeag geetgeagtg1260
     cccggaggcc tgagcatggc tgtgtggaaa gcgtgggtgg caggcatgtg gctctccttg1320
60
     ccgcccctoa acctgagato ttgttgggag acttaatggc agcaggcagc catcactgcc1380
     tggttgatgc tgcactgagc tggacagggg gagtccgggc aggggactct tggggctcgg1440
     gaccatgctg agctttttgg caccacccac agagaacgtg gggtccaggt tctttctgca1500
     cetteccage acatgeagaa tgactecagt ggttecateg teceeteetg ceetgtgtac1560
     ctgcttgcct ttctcagctg cccacctcc cctgggctgg cccactcacc cacagtggaa1620
     gtgcccggga tctgcacttc ctcccctttc acctacctgt acacctaacc tggccttaga1680
     ctgagcttta tttaagaata aaatcgtggt ggtggtcaaa aagacactct gc
                                                                      1732
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 9:	
 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 989 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 	5
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	15
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	. 20
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	25
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 9	30
cggctcqagc gtgatcgtcg actcagctga ccctgcggga ccggaaaaag aaattcccgg 60 gccctggctt cttggcgca tgaggttccg gttctgtggt gatctggact gtcccgactg120 ggtcctggca gaaatcagca cgctggccaa gatgtcctct gtgaagttgc ggctgctctg180 caccaggtac taaaggagct gctgggacag gggattgatt atgagaagat cctgaagctc240	35
acggetgaeg ceaagtttga gteaggegat gtgaaggeea cagtggeagt getgagttte300 atceteteca gtgeggeeaa geacagtgte gatggegaat cettgteeag tgaactgeag360 cagetgggge tgeecaaaga geacgeggee ageetgtgee getgttatga ggagaageaa420 ageecettge agaageaett gegggtetge ageetaegea tgaataggtt ggeaggtgtg480 agetggggg tggactaeae cetgagetee ageetgetge aatcegtgga agageecatg540	44
gtgcacctgc ggctggaggt ggcagctgcc ccagggaccc cagcccagcc	4
ttggctgttt tcataagcag gaaaaataaa cagaagtata aaagagaaaa aaaaaaaaaa	5
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 10:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 150 Basenpaare	5
(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	6
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	6
(**) INDOTHETIOCH NEIN	

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 10 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 10

attttatgaa gttgaaaaat agctcacttt aaagctagtt ttgaagacgt gcagctgtga 60 cttgggtctg gttgggggtg ttgtgttttg agtcagccgt tttcactccc actgaggttg120 tcagaacatg cagattgctt cgattttctc 150

20

25

30

35

15

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 11:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1467 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 40 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

50

45

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 11

```
cgaggacegg cettgegage ggegacgact ataaaatgge gegtgetgea accegegeee 60
getteggaga gagaaatget ggggtgeage tteaagetta ggaceacea ceatgeetat 120
ccaggtgetg aagggeetga ceateactea ttaagaacag aggaggetge etgttaetee 180
tggtgttgea teeeteeaga cactetgetg tteeetgeet aggegtgget geagecatgg 240
ctaggaaage getgeeacee acceacetgg geeagagetg gteetgeet tgetgeaggg 300
acactgaget ggetateteg gegetteggg caagaactge accaggetet tgetggget etgetggg 240
geaggtgtae ageegggeee etgeettgtg eeteagetet egagagetet tgetgeeggg 420
tgacetgate caacetgata aggtgeeate tteagetaee actgeaagge eetgagggea 480
acageageae ggeacetge geeaceette egageeegg gaggteetee 540
cagetteete eteaaceteg teetetgee etgageeag gaeaggeetg gaggeeetee 60
eagetteete eteaaceteg teetetgee etgageeag gaeaggeetg gaggeeetee 60
ttaeceaggt eetgtaeeag ggeageagge tgeteteeat ggtgeeaggg eeegeeagg 780
eaceaggete atgetggae ecaaceagge ttgeteteet tggetgetg ageeacaca 840
```

ccaggagaag gtggataagt gggctaccaa gggcttcctg caggctaggg gaggagccac 900 ccccgcttcc ctattgtgac caggcctatg gggaggagct gtccatacgc caccgtgaga \$60 cctgggcctg gctctcaagg acagacaccg cctggcctgg	5
cccaggcagc agggtgggtg ggtaccatgg gtgcccaccc ctccaccaca tggggcccca1380 aagcactgca ggccaagcag ggcaacccca cacccttgac ataaaagcat cttgaagctt1440 ttaaaaaaaa aaaaaaaaa aaaataa 1467	10
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 12: (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:	15
(A) LÄNGE: 895 Basenpaare(B) TYP: Nukleinsäure(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	20
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	25
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	30
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	35
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	41
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 12	
ctcgagccgc tcgagaacct cacttcctta ctcctccaaa aagaagtggg gaaagaacca 60 tcaaaccttt cctcctgact taccaaacca ggaaaacagc aggagagggt ggctcaggac120 ttagggacag ggtatagctt agatggtgga aagcaaagga gagcaggaag ttgtaaatca180 ctggctaatg agaaaaggag acagctaact ctaggatgaa gctgtgacta ggctggagtt240	4:
getteettga agatgggaet eettgggtat caagacetat gecacateae aetggggeta300 gggaagtagg tgatgeeage eetcaagtet gtetteagee agggaettga gaagttatat360 tgggeagtgg etceaatetg tggaceagta ttteagettt eettgaagat eaggeagggt420 gecatteatt gtettteet eetageeece teaggaaaga aggaetatat ttgtaetgta480	5/
ccctaggggt tctggaaggg aaaacatgga atcaggattc tatagactga taggccctat540 ccacaagggc catgactggg aaaaggtatg ggagcagaag gagaattggg attttagggt600 gcagtacgct caccctaaao ttttggtggc ctggggcatg tcttgaggcc cagactgtta660 agcaggctct gctggcctgt ttactcgtca ccacctctgc acctgctgtc ttgagactcc720 atccagccc aggcacgcca cctgctcctg agcctccact atctccctgt gacgggtgaa780	5
cttcgtgtac tgtgtctcgg gtccatatat gaattgtgag cagggttcat ctattttaaa840 cacagatgtt tacaaaataa agattatttc aaaccaaaaa gaaaaaaaaa aaaaa 895	6
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 13:	6
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 467 Basenpaare	

- (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einz 1 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA 10 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN (iii) ANTI-SENSE: NEIN 15 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN: 20 (vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 13 acceageage cetegegegg teeggeacag eggacaceag gaetecaaaa tggegteagt 60 tqtaccaqtq aaggacaaga aacttctgga ggtcaaactg ggggagctgc caagctggat120 30 cttqatqcqq gacttcagtc ctagtggcat tttcggagcg tttcaaagag gttactaccg180 qtactacaac aagtacatca atgtgaagaa ggggagcatc tcggggatta ccatggtgct240 ggcatgctac gtgctcttta gctactcctt ttcctacaag catctcaagc acgagcggct300 ccgcaaatac cactgaagag gacacactct gcacccccc accccacgac cttggcccga360 gcccctccgt gaggaacaca atctcaatcg ttgctgaatc ctttcatatc ctaataggaa420 35 ttaacctcca aataaaacat gactggtacg tgtaaaaaaa aaaaaaa (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 14: (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 511 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure 45 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung 50 hergestellte partielle cDNA (iii) HYPOTHETISCH: NEIN 55 (iii) ANTI-SENSE: NEIN (vi) HERKUNFT: 60 (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:

65

- (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 14

actagtteta gategegage ggeegeeett t tettttttt ttttttgtgg atggggaett g gggaggagag egtgtgegge teeageeeag e etgeetetgg etteteagge etetgetete e	gtgaattttt cccgctgctc	ctaaaggtgc actttccacc	tatttaacat12 ctctctccac18	10 10
agetgeagee catecteeeg gegeeeteet a teagagacaa etteeeaaag cacaaageag t agaetetgta eetattttgt atgtgtataa t getggaataa ageatgtgga aatgaceea a	agtetgteet ttttteeece taatttgaga	gegteetetg taggggtggg tgtttttaat	tccccgggtt30 aggaagcaaa36 tattttgatt42	00 50 20
aaaaaaaaaa aaaaaaaaaa aaaaaaaaaa a	a		51	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO:	: 15:			15
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 1899 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear				. 20
	~~···		i = ara:	
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ES hergestellte partielle cDNA	Sis durch A	ssemblierun	g una Earueru	ing ₂₅
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN				30
(iii) ANTI-SENSE: NEIN				
(vi) HERKUNFT:(A) ORGANISMUS: MENSCH(C) ORGAN:				35
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	•		٠	40
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: S	SEQ ID NO:	15		
tctccaccet ccccttcctt ctttctttt cagaatgagg ctgctttatt ggaagctatt cttgggacca ggcatgggag gcaggggtgg	ctgacatcac gaatcttctt	tttccagact gtgattgtgg	gtctcactgt gtggtggctg	180
gaggagtgga gtggtgggag gcggctcagt tccggatgga ataagccttc aggagcccag tgctgccat ggttcccccg agggtcagcc	cgcgggcact gacccgcact caatgccacc	cctgcgactg gctggagaag gccactgcta	gcggatgcgg ctcagggcat ctgccaccag	240 300 50 360
tggaatteat cacagagata tteaeggete egecetecag cagettgegg taggtggega tgagtteetg gtaeteaege agetgeegtg	tctcgatgtc	cagggccagc cttggcccgc	ttcacgctca tgcagggcgg	480 540
cttccagete etcetgettg geaegageat ceteggeaat ggeggeetee aacttggeae geageetetg gatggeeegg tteatetetg	gctggttctt aaatctcatt	gatgttgtcg ccgggtattc	atctcagcct cggaggtcgt	660 720
ccccatgctt cccagcctgg gcctggaggg cctcagcccg gctgcatttg gccatctcct cgtccaggtc cagggagcga ctgttgtcca	catactgcgc tggacagcac	cttgacctca cacagatgtg	gcgatgatgc tcggagatct	840 ₆₀ 900
gggactgcag ctctgtcaac tccgtctcat tcagggcatc caccttggcc tccagctcca tcttcagcac cacaaactca ttctcagcag	ccttgctcat	gtaggcagca	tccacatcct1	020 080
tattettgaa gteeteeace acateetgee	atctccgcag	ctccgcctcc	aggcggccccl	.140 🗠
catccacctg cagtgcctca agctgacccc	gaaggccagc	carcotccac	ttaaayacyci ttaatctccal	260

```
geagettgtt etgetgetee agaaacegea cettytegat gaaguaggea aacttyttyt1320
tgagggtett gatetgeteg eteteeteet ggegeaceeg etgagggag gggteggegt1380
ceageegeag eggggeage aggetetggt taatggtgae etegeggatg eegggeeea1440
eegggeecee ataggeagag egcaeggeeg eggageteag eggageteag gegeegegga1560
eegagaagge ggetgagege egggggaga eeggtgaata eeggggaget gaagtggatg gacatggtgg1620
etgggeeggg atggaeetag egggggega eegggggegg egaeteegte ggggggget1740
ggeegeggge aeegttete tgetgeeagg eeeeteetge gegteegtee geetetgee1800
egeegeecee geegaageee aggettteag teeaageagg gatggteegg agtaggeagg1860
agegeeatee etagaeggee geagagaaea gegggggae 1899
```

15 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 16:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 758 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 25 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:

20

30

35

40

45

65

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 16

```
cggctcgagc ggctcgaggg gcaagaagaa catcacgtgc tgtgacaccg acttgtgcaa 60
cgccagcggg gcccatgccc tgcagccggc tgccgccatc cttgcgctgc tccctgaagcc240
cggcctgctg ctctggggac ccggccagct ataggctctg gggggccccg ctgcagcca180
cactgggtgt ggtgcccag gcctctgtgc cactcctaac agacctggcc cagtgggagc240
ctgtcctggt tcctgaggca catcctaacg caagtctgac catgtatgtc tgcacccctg300
tgcccaccc tgaccctcc atggccctct ccaggactcc cacccggcag atcagctcta360
gtgacacaga tccgcctgca gatggcccct ccaaccctct ctgctgctgt ttccatggcc420
cagcattctc cacccttaac cctgtgctca ggcacctctt ccccaggaa gccttcctg480
gacaggcact caggagggcc cagtaaaggc tgagatgaag tggactgag agaactggag600
gacaagagtc gacgtgagtt cctgggagtc tccagagatg ggcctggag gcctggagga660
aggggccagg cctcacattc gtggggctcc ctgaatggca gcctgagca agcgtaggcc720
cttaataaac acctgttgga taagccaaa aaaaaaaa 758
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 17:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 302 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	5
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	10
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	15
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	20
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 17	25
cggctcgacg gtctcgagat caagcatgaa ttgcaagcaa actgctacga ggaggtcaag 60 gaccgctgca ccctggcaga gaagctgggg ggcagtgccg tcatctccct ggagggcaag120 cctttgtgag cccctttctg cgcccccttg cctgggagca tctgggcagg ccccaacacc180 ttgccctttg ggggtttgca gggctcgcc cctttcctgg ccagaaccgg gaggggctg240	30
gggggggatt cccaggcagg gggggagggg ccaattccct tttcaaccc caggttgggc300 ca 302	
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 18:	35
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 824 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	40
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	45
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	50
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUŞ: MENSCH (C) ORGAN:	5:
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	6
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 18	6
ggcgaggaca gaggaggcgc gtccggcctt cctgaacacc ttaggctggt ggggctgcgg 60 caagaagcgg gtctgtttct ttacttcctc cacggagtcg gcacactatg gctgcccctg120	

```
ggeteccaga acccacaca tgaaagaaat ggtgccacc ageteaagce tgggeetttg180
aateeggaca caaaaceete tagettggaa atgantatge tgeeetttaa aaceactgca249
ctacetgact caggaategg etetggaagg tgaagetaga ggaaceagae eteateagee300
ccaacateaaa gacaceateg gaacagage geeegeagea eecaceece aceggegaet360
ccatetteat ggeeaceece tgeggeggac ggttgaeeae cagcaceae ateateceag420
agetgagete eteageggg atgaeegee eecaceaee teettette tetttteat480
ccttetgtet etttgttet gagettteet gaatttaatt tgeactaagt eatttgeaet600
ggttggagtt gtggagacgg eettgagtet eagtaegat gtggegtgagt gtgagecaee660
ttggeaagtg eegaggeet eaceetggee eetteggeett agtetggaa ggtteegaac780
egaacateaa gggaggeaag eettteeagg eattteett aatt 824
```

15

25

30

35

40

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 19:

20 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 2190 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

45

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 19

```
tattgggatt gcaagcgtta caaggttaaa gacaaaaccc aagcatggga ttttgccgga 120
    aatattagcg ttaaaggagc tgagttgagt caaacacggg ccgcaaggtg gaccgaggcg 180
    gcaggcacag gtgacattca gtgtttggcg tgggggtctt caggtgatgg cagaggaggg 240
    gacccaagag ggggcccccc actgaagaca ttggggacac ggggaggaga caagatggag 300
    agccacgact aggcacggag gtcagacagg cagcccgggc caggatggtt agtggcccag 360
55
    gggagagetg caaacetggg gacgcaaggg getggtegge aagtgeeece gggaacaeee 420
    actccggcga ggcagaatat aacactgggt gggtgggtgt cctgacgaat gggcaggtaa 480
    tttggggtgc ctcgaagcgt tttggatctc aggccaatgt gggttccaca attgtgacaa 540
    tttggctctt tgggcttctg tccaatgttc cgaatggccc actcacaggg cgcttgccga 600
    gggaccctct gcgacgctcg agctcgagcc gaaatgaggg aacccccaaa tttcatgtca 660
    attgatctat tececetett tgtttettgg ggeagttttt tttttacece teettagett 720
    tatgegetea gaaaccaaat taaacccccc ecccatgtaa caggggggca gtgacaaaag 780
    caaqaacgca cgaagccagc ctggagacca ccacgtcctg cccccgcca tttatcgccc 840
    tgattggatt ttgtttttca tctgtccctg ttgcttgggt tgagttgagg gtggagcctc 900
    ctggggggca ctggccactg agcccccttg gagaagtcag aggggagtgg agaaggccac 960
     tgtccggcct ggcttctggg gacagtggct ggtccccaga agtcctgagg gcggaggggg1020
     gggttgggca gggtctcctc aggtgtcagg agggtgctcg gaggccacag gagggggctc1080
     ctggctggcc tgaggctggc cggaggggaa ggggctagca ggtgtgtaaa cagagggttc1140
```

cateaggetg gggcagggtg gccgcettec gcacacttga ggaaccettec ggggcaact tqcccgcccc tcagcaccet gccttgtctc caggaggtcc gaagctctgt1260 ggggcaagg gccgacacagg caggaggtcg ccaacgagc caggaggtcg gccaggtctg cccaccaggc cccacaggcc tggtgatgcc atagcagcca ccaccgcgc cccaccgggc tagcaggtcta gaggcctga gggaggtcag gcggggtgaggagggcccacagggct tggtgatgcc atagcagcca ccaccgcggc gcctagggct gcggcagggal440 cccaccgggg gtgtccatg gaggcctgag gcttctgggt gcggcagggal440 cccaccgggg gcggcccaca gaggcctgag gcttctgggt gcggcccacag gaggcctgag gcttctgggt gcggcagggal440 ccaccggggg gcggcccaca gaggcctgag gcttctgggt gggaccccacagggcctgag gcattcgag gcattcgag gcattcgag gcaccacaaac gaggcccaaa gaggcccaaatt gcacaaactg gacccacaaac gcttcgaggc acccacaatt acctgccaat1740 gggcacttgc ccaccaccac ccagggttat atcccacaaac gcttcagggc ggggccccc attgggcc ccatctggc gaccacacac attggccta gaggccccac attgggcc ccaccacacac ccagggttat atcccaaaac gcttcagagg gccaccaaatt ggcccaaattggaca gaggcccacaatt ggccggagtgg gtgttcccggl800 gggccactaal860 ccacccacac gaggcccacaaccacac ggggccccacaaccacacaca	5 10 15
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 20:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:	25
(A) LÄNGE: 2565 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure	
(C) STRANG: einzel	30
(D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	35
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	40
(vi) HERKUNFT:	
(A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	45
(vii) SONSTIGE HERKUNFT:	
(A) BIBLIOTHEK: cDNA library	50
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 20	
ctcccccacc tgtggcccgc aagccgtctg tgggagtccc ggaccccgcc tcccccagtt 60	55
accetegage tgageceett actgeteete ceaceaatgg geteeeteae acceaggaca 120 ggaetaagag ggagetggeg gagaatggag gtgteetgea getggtggge ceagaggaga 180	
agatgggcct cccgggctca gactcacaga aagagctggc ctgaccacca ggcacctcac 240 tggcactgct gacccatccc agaaacacaa tetcagggac ccgagcagct ccaaggacga 300	
gaggatacag cagacacaac ctaatagaga gggcgcctgc agccttaacc tccacggcct 360 tcgatactta tgcaagcctg gtgttgctcc tgtcctcaga gtcatcctgc gctcatgcct 420	60
tttcccgaat gggttcacct ctggcagttg ccgcttcagt cttggcctta gcctcatctt 480 gaagtgggta gctggcggga gagggtggct gcgcccctg ctggccctga ggctgcagag 540	
ttgggagcag gacacctcac ctgagtttca ttttttttca tgtccaaacc atgcacatac 600 tatagtccag aatcaaagca cttttgaaaa gtggctgcat ggccatcctc cagggcccag 660	65
gaagttgcat tecaagggee tgtttacatg geageagaat ceateeeegg cagteageee 720	
atagettggg accagtetgt geceteetge ceagteeagt ttacteetet tggtteetga 780 aggtggeeaa gteattgtgt teecacagge ttetetagge tgggggeagg tgtggggetg 840	,

```
tggaatteea aageacaaaa ggtgeagagg ggarrggeet teetgteeet caacteacea 900
    accaccetee tgeetteeag ttetgeeagg tgeteeatge tggggacaag taggagaetg 960
    ccagggccca aagaaatggg tgagcagtag agtcatctcg gggcacttgg cagtgtcaag1020
    cacctgeecc ttgeeteett gaccacactg gggtgggtgg geecccagea ettcagagge1080
    aggagcettt gggetgagea ageactgagg aggtggatgg aagggggeat etggaggggg1140
    ggagetteet tgageagtgg geeeaggeet ggeeeteeac actteattet etgacettte1200
    tetetectea titeggiqua tgteettiet geagetgeet tieageacag giggiteeac1260
    tgggggcagc taacgctgag tgacaaggat gggaagccac aggtgcattt tactcaagtc1320
    ttetetagte aatgaggge acceagtget tetagggeag getgggtggt ggteecetag1380
    gtatcagect ctcttactgt actctccggg aatgttaacc tttctatttt cagectgtgc1440
    cacctgtcta ggcaagctgg cttccccatt ggcccctgtg ggtccacagc agcgtggctg1500
    cccccaqqq ccaccqcttc tttcttgatc ctctttcctt aacagtgact tgggcttgag1560
    tctggcaagg aaccttgctt ttagcttcac caccaaggag agaggttgac atgacctccc1620
15
    cgcccctca ccaaggctgg gaacagaggg gatgtggtga gagccaggtt cctctggccc1680
     tetecagggt gttttccact agteactact gtetteteet tgtagetaat caatcaatat1740
    tcttcccttg cctgtgggca gtggagagtg ctgctgggtg tacgctgcac ctgcccactg1800
     agttggggaa agaggataat cagtgagcac tgttctgctc agagctcctg atctacccca1860
     ccccctagga tccaggactg ggtcaaagct gcatgaaacc aggccctggc agcaacctgg1920
     gaatggctgg aggtgggaga gaacctgact tctctttccc tctccctcct ccaacattac1980
     tggaactcta tcctgttagg atcttctgag cttgtttccc tgctgggtgg gacagaggac2040
    aaaggagaag ggagggtcta gaagaggcag cccttctttg tcctctgggg taaatgagct2100
    tgacctagag taaatggaga gaccaaaagc ctctgatttt taatttccat aaaatgttag2160
     aagtatatat atacatatat atatttettt aaatttttga gtetttgata tgtetaaaaa2220
25
     tccattccct ctgccctgaa gcctgagtga gacacatgaa gaaaactgtg tttcatttaa2280
     agatgttaat taaatgattg aaacttgaaa aaggctactg cttcttaatg ttggggggac2340
     agggcagtgg tctgggccca catttagaag ggaaaatgtt ttgcctgctg cacacattgg2400
     acccaagtat gggcctcttc tgcctagtac tgccaaaggg actgttaagg tgtcttgtcc2460
     atcttctacc ccccacccc cattacaggg taaagggaac cccagactag gtgaggggcc2520
30
     agcagetgee teacacttgt gtteteteet gagatggtee agett
```

35 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 21:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 461 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:

40

45

50

55

60

65

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 21

gttcetccct agcggctcgc tcagaagcag agttctgggg tgtctccacc atggcctgga 60 cccctctctg gctcactctc ctcactcttt gcataggttc tgtggtttct tctgagctga120 ctcaggaccc tgctgtgtct gtggccttgg gacagacagt caggatcaca tgccaaggag180

acagecteag aagetattat geaagetggt aceageagaa geeaggaeag geeestgtae240 ttgteateta tggtaaaaac aaceggeeet cagggateer agassgatte tetggeteea300 geteaggaaa cacagettee ttgaceatea etggggetea ggeggaagat gaggetgaet360 attaettgta aacteeegg gacageaagt gggtaaceaa tgtgggtatt eeggegggag420 ggacecaage ttgaceegtt ettaaggtea geecaaaggg e 461	5
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 22:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 2096 Basenpaare	10
(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	15
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	20
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	25
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	30
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 22	35
atcccggtca cttttggtta caggacgtgg cagctggttg gacgagggga gctggtgggc 60 agggtttgat cccagggcct gggcaacgga ggtgtagctg gcagcagcgg gcaggtgagg 120 accccatctg ccgggcaggt gagtcccttc cctccccagg cctcgcttcc ccagccttct 180	40
gaaagaagga ggtttagggg atcgaggget ggcggggaga agcagacacc ctcccagcag 240 aggggcagga tggggggggt atggggccgt tccaggcaga aagagcaaga gggcaggaga 360 ctgcgcaagg ggtggccagc gtagggtca gcacgtgggg tggtaccca ggcctgggtc 420 agacagggac atggcagggg acacaggaca gaggggtccc cagctgccac ctcacccac 480	45
gcaattcatt tagtagcagg cacaggggca gctccggcac ggctttctca ggcctatgcc 540 ggagcctcga gggctggaga gcgggaagac aggcagtgct cggggagttg cagcaggacg 600	
tcaccaggag ggcgaacggc cacgggaggg gggccccggg acattgcgca caaaggaggc 660 tgcaggggct cggcctgcgg gcgccggtcc cacgaggcac tgcggcccag ggtctggtgc 720	50
ggagagggcc cacagtggac ttggtgacgc tgtatgccct caccgctcag cccctggggc 780 tggcttggca gacagtacag catccagggg agtcaagggc atggggcgag accagactag 840 gcgaggcggg cggggcggag tgaatgagct ctcaggaggg aggatggtgc aggcaggggt 900	
gaggagegea gggggeggeg agegggagge aetggeetee agageeegtg geeaaggegg 960 geetegeggg eggegaegga geegggateg gtgeeteage gttegggetg gagaegagge1020 eaggtetea getggggtgg aegtgeeeae eagetgeega aggeaagaeg ceaggteegg1080	55
tggacgtgac aagcaggaca tgacatggtc cggtgtgacg gcgaggacag aggaggcgcg1140 tccggccttc ctgaacacct taggctggtg gggctgcggc aagaagcggg tctgtttctt1200	60
tacttectee acggagtegg cacactatgg etgecetetg ggeteccaga acceacaaca1260 tgaaagaaat ggtgetacee ageteaagee tgggeetttg aateeggaca caaaaccete1320 tagettggaa atgaatatge tgeactttae aaccactgea etacetgact caggaategg1380 etetggaagg tgaagetaga ggaaccagae eteateagee caacateaaa gacaccateg1440	
gaacagcagc gcccgcagca cccaccccgc accggcgact ccatcttcat ggccaccccc1500 tgcggcggac ggttgaccac cagccaccac atcatcccag agetgagctc ctccagcggg1560 atgacgccgt ccccaccacc tccctcttct tctttttcat ccttctgtct ctttgtttct1620 gagctttcct gtctttcctt ttttctgaga gattcaaagc ctccacgact ctgtttccc1680	65

cetteettet gaatttaatt tgeactaagt catteeact ggttgeagtt gtgagaexge1740 cettgagtet cagtaegagt gtgegtgagt gtgagecaec ttggeaagtg cetgtgeaggi800 geeeggeege cetecatetg ggeegggtga etgggeege getgtgtgee egaggeetea1860 ceetgeeete geetagtetg gaageteega eegacateae ggageageet teaageatte1920 cattaegeee catetegete tgtgeeeete eecaceaggg etteageagg ageeetggae1980 teateateaa taaacaetgt tacageaaaa aaaaaaaaag aaaaaaaaag aaaagaaaa2040 aaagaaaaag aaaaggaaaa aaaaggaaaa aaaggaaaaa gtgtgg 2096

10

15

20

25

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 23:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1348 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 30 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

40

35

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 23

```
ctctcgcgag gccccagaga gcaggcgctg ggcagtgtgg aggtcgttgg agtcacttcc 60
45
     gegteaceag etcetgtgee tgecagtegg tgeceeteee getecageea tgeteteege 120
     cetegecegg cetgecageg etgetetecg ecgcagette ageacetegg eccagaacaa 180
     tgctaaagta gctgtgctag gggcctctgg aggcatcggg cagccacttt cacttctcct 240
     gaagaacagc cccttggtga gccgcctgac cctctatgat atcgcgcaca cacccggagt 300
     ggccgcagat ctgagccaca tcgagaccaa agccgctgtg aaaggctacc tcggacctga 360
50
     acagetgeet gaetgeetga aaggttgtga tgtggtagtt atteeggetg gagteeccag 420
     aaagccaggc atgacccggg acgacctgtt caacaccaat gccacgattg tggccaccct 480
     gaccgctgcc tgtgcccagc actgcccgga agccatgatc tgcgtcattg ccaatccggt 540
     taattccacc atccccatca cagcagaagt tttcaagaag catggagtgt acaaccccaa 600
     caaaatcttc ggcgtgacga ccctggacat cgtcagagcc aacacctttg ttgcagagct 660
     gaagggtttg gatccagctc gagtcaacgt ccctgtcatt ggtggccatg ctgggaagac 720
     catcatcccc ctgatctctc agtgcacccc caaggtggac tttccccagg accagctgac 780
     agcactcact gggcggatcc aggaggccgg cacggaggtg gtcaaggcta aagccggagc 840
     aggetetgee acceteteca tggcgtatge cggcgcccgc tttgtettet ccettgtgga 900
60
     tgcaatgaat ggaaaggaag gtgttgtgga atgttccttc gttaagtcac aggaaacgga 960
     atgtacctac ttctccacac cgctgctgct tgggaaaaag ggcatcgaga agaacctggg1020
     categgeaaa gteteetett ttgaggagaa gatgateteg gatgeeatee eegagetgaa1080
     ggcctccatc aagaaggggg aagatttcgt gaagaccctg aagtgagccg ctgtgacggg1140
     tggccagttt ccttaattta tgaaggcatc atgtcactgc aaagccgttg cagataaact1200
     ttgtatttta atttgctttg gtgatgatta ctgtattgac atcatcatgc cttccaaatt1260
     gtgggtggct ctgtgggcgc atcaataaaa gccgtccttg attttaaaaa aaaaaaaaa1320
     aaaaaaaaa aaaaaaaaa aaaaaaaa
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 24	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 358 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	10
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	15
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	1.
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	20
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	2:
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 24	30
aatgggggac cggagaagaa gtacaagagc acgggtcagg ggcgggactc cgacggctcc 60 ttcttcctct acagcaggct aaccgtggac aagagcaggt ggcaggaggg gaatgtcttc120 tcatgctccg tgatgcatga ggctctgcac aaccactaca cgcagaagag cctctccctg180 tctccgggta aatgagtgcg acggccggca agcccccgct ccccgggctc tcgcggtcgc240 acgaggatgc ttggcacgta ccccgtgtac atacttcca ggcacccagc atggaaataa300 agcacccagc gctgccctgg ggcccctgcg aaaaaaaaga aaaagaatcg aaaagggg 358	3.
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 25: (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:	4
(A) LÄNGE: 89 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	S
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	5
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	ć
(vi) HERKUNFT: . (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	e
(vii) SONSTIGE HERKUNET:	

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 25

gcccctagcc cetggcagac atagctgctt cagtgcccct tttcctctgc tggctagatg60 gatgttgatg cactggaggt acttttagc 89

- 10 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 26:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1632 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 25 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 30 (vi) HERKUNFT:

15

20

35

40

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 26

gacactggtt ggttctgata agaggcaggg gaggagaaag ccgaggaaga gggagttgcg 60 gaagaggagg gagttaacaa gttctcttat ccaccatcac accgggagtg ttgtccagcc 120 gtggaggagg aggacgatga agaagctgta aagaaagaag ctcacagaac ctctacttct 180 gccttgtctc caggatccaa gcccagcact tgggtgtctt gcccagggga ggaagagaat 240 45 caagccacgg aggataaaag aacagaaaga agtaaaggag ccaggaagac ctccgtgtcc 300 ccccgatett caggetecga ccccaggtec tgggagtate gttcaggaga ggcgtecgag 360 gagaaggagg aaaaggcaca caaagaaact gggaaaggag aagctgcccc agggccgcaa 420 tcctcagccc cagcccagag gccccagctc aagtcctggt ggtgccaacc cagtgatgaa 480 50 gaggaggtg aggtcaaggc tttgggggca gctgagaagg atggagaagc tgagtgtcct 540 ccctgcatcc ccccaccaag tgccttcctg aaggcctggg tgtattggcc aggagaggac 600 acagaggaag aggaagatga ggaagaagat gaggacagtg actctggatc agatgaggaa 660 gagggagaag ctgaggcttc ctcttccact cctgctacag gtgtcttctt gaagtcctgg 720 gtctatcagc caggagagga cacacagtga tacaggatca gccgaggatg aaagagaagc 780 55 tgagacttet gettecacae eccetgeaag tgetttettg aaggeetggg tgtateggee 840 aggagaggac actggatagt gaggataagg aagatgattc agaagcagcc ttaggagaag 900 ctgagtcaga cccacatccc tcccacccgg accagagggc ccacttcagg ggctggggat 960 atcgacctgg aaaagagaca gaggaagagg aagctgctga ggactggggga gaagctgagc1020 cctgccctt ccgagtggcc atctatgtac ctggagagaa gccaccgcct ccctgggctc1080 ctcctagget geceeteega etgeaaagge ggeteaageg eecagaaace cetactcatg1140 atccggaccc tgagactccc ctaaaggcca gaaaggtgcg cttctccgag aaggtcactg1200 tecattteet ggetgtetgg geagggeegg eeeaggeege eegecaggge eeetgggage1260 agettgeteg ggategeage egettegeae geegeateae eeaggeeeag gaggagetga1320 gcccctgcct cacccctgct gcccgggcca gagcctgggc acgcctcagg aacccacctt1380 tageccccat ceetgecete acceagacet tgeetteete etetgteeet tegteccag1440 tccagaccac gcccttgagc caagctgtgg ccacaccttc ccgctcgtct gctgctgcag1500 cggctgccct ggacctcagt gggaggcgtg gctgagacca actggtttgc ctataattta1560

ttaactattt attttttcta agtgtgggtt tatataagga ataaagsctt ttgatttgta1620

acgadadada da	
	5
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 27:	
 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 2972 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 	10
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	20
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	25
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	. 30
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 27	35
ccaggacgag cacctcatta cattcttcgt gcctgtcttt gagccgctgc cccctcagta 60 cttcatccga gtggtgtctg accgctggct ctcttgtgag acccagctgc ctgtctcctt 120 ccggcacctg atcttgccgg agaagtaccc ccctccaacc gaacttttgg acctgcagcc 180 cttgcccgtg tctgctctga gaaacagtgc ctttgagagt ctttaccaag ataaatttcc 240 tttcttcaat cccatccaga cccaggtgtt taacactgta tacaacagtg acgacaacgt 300	40
gtttgtgggg gcccccacgg gcagcgggaa gactatttgt gcagagtttg ccatcctgcg 360 aatgctgctg cagagctcgg aggggcgctg tgtgtacatc accccatgg aggccctggc 420 agagcaggta tacatggact ggtacgagaa gttccaggac aggctcaaca agaaggtggt 480 actcctgaca ggcgagacca gcacagacct gaagctgctg ggcaaaggga acatactacat 540 cagcacccct gagaagtggg acatactttc ccggcgatgg aagcagcgca agaacgtgca 600	45
gaacatcaac ctcttcgtgg tggatgaggt ccaccttatc gggggcgaga atgggcctgt 660 cttagaagtg atctgctccc gaatgcgcta catctcctcc cagattgage ggcccattcg 720 cattgtggca ctcagctctt cgctctccaa tgccaaggat gtggcccact ggctgggctg	50
gtaccatgct atcaccaagc actegeceaa gaageetgte attgtetttg tgeegteteg 960 caageagace egecteaetg ceattgacat ecteaecace tgtgeageag acatecaaeg1020 geagaggtte ttgeaetgea ecgagaagga tetgatteeg tacetggaga agetaagtga1080 cageaegete aaggaaaege tgetaaatgg ggtgggetae etgeatgagg ggeteagece1140 catggagega egeetggtgg ageagetett eageteaggg getateeagg tggtggtgge1200	55
tteteggagt etetgetggg geatgaaegt ggetgeeeae etggtaatea teatggatae1260 ceagtaetae aatggeaaga teeaegeeta tgtggattae eeeatetatg aegtgettea1320 gatggtggge eaegeeaaee geeetttgea ggaegatgag gggegetgtg teateatgtg1380 teagggetee aagaaggatt tetteaagaa gttettatat gageeattge eagtagaate1440	60
tcacctgac cactgtatgc atgaccactt caatgctgag atcgtcacca agaccattga1500 gaacaagcag gatgctgtgg actacctcac ctggaccttt ctgtaccgcc gcatgacaca1560 gaaccccaat tactacaacc tgcagggcat ctcccatcgt cacttgtcgg accacttgtc1620 agagctggtg gagcagaccc tgagtgacct ggagcagtcc aagtgcatca gcatcgagga1680 cgagatggac gtggcgcctc tgaacctagg catgatcgcc gcctactatt acatcaacta1740 cacacacactt gagcagtctcacacacacttgcacacacacacacacacac	65

```
cqaqatcatc tecaatqcaq caqaqtatqa gaacatteec atecggcasc atgaagacaa1860
     tetectgagg cagttggete agaaggteee ceacaagetg astaseeta agtteaaiga1920
     tecquacqte aaqaecaace tgetectgca ggeteacttg tetegeatge agetgagtgc1980
     tgagttgcag tcagatacgg aggaaatect tagtaaggca atccggctca tccaggcctg2040
     cqtqqatqtc ctttccaqca atqqqtqqct caqccctqct ctgqcaqcta tggaactggc2100
     ccagatggtc acccaagcca tgtggtccaa ggactcatac ctgaagcagc tgccacactt2160
     cacctctgag catatcaaac gttgcacaga caagggagtg gagagtgttt tcgacatcat2220
     ggagatggag gatgaagaac ggaacgcgtt gcttcagctg actgacagcc agattgcaga2280
10
     tqtqqctcqc ttttqtaacc gctaccctaa tatcqaacta tcttatqaqg tggtagataa2340
     ggacagcatc cgcagtggcg ggccagttgt ggtgctggtg cagctggagc gagaggagga2400
     agtcacagge cetgteattg egectetett eeegcagaaa egtgaagagg getggtgggt2460
     qqtqattqqa gatqccaagt ccaataqcct catctccatc aagaggctga ccttgcagca2520
     qaaqqccaaq gtgaagttgg actttgtggc cccagccact ggtgcccaca actacactct2580
     qtacttcatq aqtqacqctt acatqggatg tgaccaggag tacaaattca gcgtggatgt2640
     gaaagaagct gagacagaca gtgattcaga ttgagtcctg aggcatttac ttttgggtaa2700
     aggagagttg agcctgaatt aggaatgtgt acattgtagg aatcctggtt gtggggacca2760
     ggtctgtggg cctcaggtct ggccagccag ggctggtgct gtccccgcct acctccactt2820
     cctttccctt gctcactctg gatccagtga cagcaggtgt catgggtcaa gcataaatca2880
20
     tatatagcat tttcaggcat gttcctggta gttcttttga gtctgacatt ctaataaaat2940
     aatttotaga aaaaaaacca aaaaaaaaaa aa
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 28:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 496 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:

30

40

45

50

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 28

```
ctcgagccga agagtcctgg acctcctgtg caagaacatg aaacatctgt ggttcttcct 60 tctcctggtg gcagctcca gatgggtcct gtcccaggtg cagctgcagg agtcgggccc120 aggactggtg aagccttcgg agaccctgtc cctcacctgc actgtctctg gtggctccat180 cagtagttac tactggagct ggatccggca gccccaggg aagggactgg agtggattgg240 gtatatctat tacagtggga gcaccaacta caacccctcc ctcaagagtc gagtcaccat300 atcagtagac acgtccaaga accagttctc cctgaagctg agctctgtga ccgctgcgga360 cacggccgtg tattactgtg cgagacaggg tatagcagtg gaccagcttg actactgggg420 ccagggaacc ctggtcaccg tctcctgagc ctgcaccaag gggccatcgg tcttcccct480 ggcaccctgc tccaag
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 29:

 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 397 Basenpaare (B) TYP: Nukl insäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 	5
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	10
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	15
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	13
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	20
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	25
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 29	
gaggteetgg acetectgtg caagaacatg aaacacetgt ggttetteet ceteetggtg 60 geageteeca gatgggteet gteecaggtg cagetgeagg agtegggeee aggaetggtg120 aageettegg agaeectgte ceteacetge actgtetetg gtggeteeat cagtagttae180	30
tactggagct ggatccggca gcccgccggg aagggactgg agtggattgg gcgtatctat240 accagtggga gcaccaacta caacccctcc ctcaagagtc gagtcaccat gtcagtagac300 acgtccaaga accagttctc cctgaagctg agctctgtga ccgccgcgga cacggccgtg360 tattactgtg cgagagcaaa acgcagctgg acctcag 397	35
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 30:	40
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 772 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	45
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	50
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	55
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	65

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 30

```
gggactcctc agttcacctt ctcacaatga ggctccctgc tcagctcctg gggctgctaa 60
tgctctgggt ctctggatcc agtggggata ttgtgatgac tcagtctcca ctctccctgc120
ccgtcacccc tggagagccg gcctccatct cctgcaggtc tagtcagagc ctcctgcata180
gtaatggata caactatttg gattggtacc tgcagaagcc agggcagtct ccacagctcc240
tgatctattt gggttctaat cgggcctccg gggtccctga caggttcagt ggcagtggat300
caggcacaga ttttacactg aaaatcagca gagtggaggc tgaggatgtt gggggtttatt360
actgcatgca agctctacaa actcctctca ctttcggcgg agggaccaag ggggaccaag gggaactgc ctgggaactgc ctctgttgtg tgcctgctga ataacttcta tcccagagag gccaaagtac540
agtggaaggt ggataacgcc ctccaatcgg gtaactccca ggtgagatgtc acagagcagg600
ggagaccaaa agccctac agccctaca agcctcagca gcccatcaggg cctgagcaaa
agaacacaa agtctacgcc tgcgaagtca cccatcaggg cctgagcaac gcccgttaag720
aaagggcttt caacaggggg aagtttttag aggggaatg tggcccacc tt 772
```

20

25

30

35

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 31:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1031 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

40

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

45

50

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 31

```
ggggaeggaa gegeagagea eggaeeeege eeeetegegg eeeegetegt gaegtegegg 60
    ggggegeegg ceteegeegg geeeegaggg geteteeeeg gaggeteage eeeetetget 120
    ccccatgggc aactgccagg cagggcacaa cctgcacctg tgtctggccc accacccacc 180
    tetggtetgt gecaetttga teetgetget eettggeete tetggeetgg geettggeag 240
    cttectecte acceaeagga etggeetgeg cageetgaca tececeagga etgggtetet 300
    tttttgagat cttttggcca gctgaccctg tgtcccagga atgggacagt cacagggaag 360
    tggcgagggt ctcacgtcgt gggcttgctg accaccttga acttcggaga cggtccagac 420
    aggaacaaga cccggacatt ccaggccaca gtcctgggaa gtcagatggg attgaaagga 480
60
    tettetgcag gacaactggt cettatcaca gecagggtga ccacagaaag gactgcagga 540
    acctgcctat attttagtgc tgttccagga atcctaccct ccagccagcc acccatatcc 600
    tgctcagagg agggggctgg aaatgccacc ctgagcccta gaatgggtga ggaatgtgtt 660
     agtgtctgga gccatgaagg ccttgtgctg accaagctgc tcacctcgga ggagctggct 720
     ctgtgtggct ccaggctgct ggtcttgggc tccttcctgc ttctcttctg tggccttctc 780
     tgctgtgtca ctgctatgtg cttccacccg cgccgggagt cccactggtc tagaacccgg 840
     ctetgaggge actggeetag tteecgaett gttteteagg tgtgaatcaa ettettggge 900
```

cttggctctg agttggaaaa ggttttagaa aaactgaaga gctogaatgt ggiggaaaat 960 aaaaaagcttt tttgcccaaa aaaaaaaaaa aaaaaaaaaa	5
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 32:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 739 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	10
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	20
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	20
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	25
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	30
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 32	35
cggctegage cccgctcagt cacccgcage aggcgtgcag tttcccggct ctccgcgcgg 60 ccggggaagg tcagcgcgt aatggcgtte ttggcgtcgg gaccctacct gacccatcag120 caaaaggtgt tgcggcttta taagcgggcg ctacgccacc tcgagtcgtg gtgcgtccag180 agagacaaat accgatactt tgcttgtttg atgagagcc ggtttgaaga acataagaat240 gaaaaggata tggcgaagge cacccagctg ctgaaggagg ccgaggaaga attctggtac300	40
cgtcagcate cacagccata catettecet gaeteteetg ggggcaeete etatgagaga360 tacgattget acaaggteec agaatggtge ttagatgaet ggcateette tgagaaggca420 atgtateetg attactttge caagagagaa cagtggaaga aactgeggag ggaaagetgg480 gaaggaggg ttaagcaget geaggaggaa acgceaeetg gtggteettt aactgaaget540	45
ttgcccctg cccgaaagga aggtgatttg ccccactgt ggtggtatat tgtgaccaga600 ccccgggagc ggcccatgta gaaagagaga gacctcatct ttcatgcttg caagtgaaat660 atgttacaga acatgcactt gccctaataa aaaatcagtg aaatggaaaa aaaaaaaaaa	50
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 33:	55
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 651 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel	6
(D) TOPOLOGIE: linear	6
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	

- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

10

35

40

45

50

55

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 33

	cggctcgagc	ctcagttcac	cttctcacca	tgaggctccc	tgctcagctc	ctggggctgc 60
20	taatgctctg	ggtccctgga	tccagtgagg	atattgtgat	gacccagact	ccactctccc120
	tgcccgtcac	ccctggagag	ccggcctcca	tctcctgcag	gtctagtcag	agcctcttgg180
	atagtgatga	tggaaacacc	tatttggact	ggtacctgca	gaagccaggg	cagtctccac240
	agctcctgat	ctatacgctt	tcctatcggg	cctctggagt	cccagacagg	ttcagtggca300
	gtgggtcagg	cactgatttc	acactgaaaa	tcagcagggt	ggaggctgag	gatgttggag360
25	tttattactg	catgcaacgt	atagaatttc	cttacacttt	tggccagggg	accaagctgg420
	agatcaaacg	aactgtggct	gcaccatctg	tcttcatctt	cccgccatct	ggatgagcag480
	ttgaaatctg	gaacttgcct	ctgttgttgt	gcctgcttga	ataactttct	attcccagag540
	aggggcaaag	taacagtgga	aggttggatt	aacgccctgc	aattcgggta	actgcccagg600
20	gagtagtttt	cacagggcag	gggcagcaag	gacagcacct	acagtcttag	t 651

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 34:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 823 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 60 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 34

```
ccgcgtcgac aaatttttt aaagatcatc gatgaagag gaaaatgcgc ttttctacag 60 agtccccttc ccacccacag ccccatcccc agataagcgg ggagttccct ggcgcggtgc120 cagtttctag ccgctgagtg ggcgtgtgcg cggctccaag tgcgcctgcg tactgctcac180 tccccagctc cgcgccctgc tccgttcctc ccaaaactct gaatcgaaga actttccgga240 agtttctgag agcccagacc ggcgggcacg cgcccatccc caaccccctc tgttaatccc300 taccagcctg cagtcctggc tgcttccaag caggaggtgg ggcctctggc ctagcgggc360
```

aggaggga tgccctcc ccgcagtct atttcctt tcccccac gggaagcag 120 aggaggga ggacgagcat ggctacatct cccggtgctt cacggggaa tacacgctgc480 cccccggtgt ggacccacc caagtttcct cccctgtc ccctgagggc acactgaccg540 tggaggccc catgcccaag ctagccacgc agtccaacga gatcaccatc ccagtcacct600 tcgagtcgcg ggcccagctt gggggcccag aagctgcaaa atccgatgag actgccgcca660 agtaaagcct tagcccggat gcccaccct gctgccgca ctggctgtgc ctcccccgcc720 acctgtgtgt tcttttgata cattatctt ctgttttct caaataaagt tcaaagcaac780 cacctggtca aaaaaaaaaa aaaaaaaaa aaaaaaaaaa	5
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 35:	15
 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 457 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 	20
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung	
hergestellte partielle cDNA	25
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	30
(vi) HERKUNFT:	
` (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	35
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 35	40
cataagggaa atgetttetg agagteatgg ateteatgtg caagaaaatg aageacetgt 60 ggttetteet cetgetggtg geggeteeca gatgggteet gteecagetg cagetgeagg120 agtegggeec aggactggtg aageettegg agaceetgte ceteacetge actgtetetg180	45
gtggctccat cagcagtagt agttactact ggggctggat ccgccagccc ccagggaagg240 ggctggagtg gattgggagt atctattata gtgggagcac ctactacaac ccgtccctca300	
agagtcgagt caccatatcc gtagacacgt ccaagaagta cttctccctg aagctgagct360 ctgtgaccgc cgcagacacg gctgtgtatt actgtgcgag acatgactgg tattacgata420 ttttgactgg ttatgcgaaa cccggcacag gttcgac 457	50
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 36:	55
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:	
(A) LÄNGE: 1203 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure	
(C) STRANG: einzel	60
(D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	65
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

15

40

45

50

55

60

65

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 36

gteggggggg cetgegeagt egetetteet caggeggegg ceatggeggg acaggaggat 60 ccggtgcagc gggagattca ccaggactgg gctaaccggg agtacattga gataatcacc 120 agcagcatca agaaaatcgc agactttctc aactcgttcg atatgtcttg tcgttcaaga 180 cttgcaacac taaacgagaa attgacagcc cttgaacgga gaatagagta cattgaagct 240 20 cgggtgacaa aaggtgagac.actcacctag aacagtgccg tgctgctgct gggaagttgc 300 tttacacaac acaggccaca tgggaaaggc cccagcagcc ttcagctcct tcctttctcc 360 ttaaagagca acagggctta ttcttgtttt tcttttttca aaagtgtggc ctttgggctc 420 tgccatctgg ggtgtggtgt ggtatgtggg aagaagttca gaggaaccgt tggaaacgac 480 gttaggcatt ttaccttttc agtaacattt tatacatcta cttgtcaatg tatttgagac 540 atteacagee aaaageetgg gactetttgt gaaggteete eteaceteta tetttettte 600 tetetetete aaacttteet taaagttete attgeetttg cactgettet gtgaacagte 660 tttgtctcct ccccaccttt ggtgggaagt gcggggcagt cctggtcaag acactcatgc 720 cctggcaatg tggctgccag agaatgttgt tgctaaccca ccagtttctt gttgatttgg 780 30 agaggtcaag gccaggcccc cacttggctt gaagggacat tttcagactt ttctttctgt 840 cacttggagt gtctatgcct ctcatatttc cctaataaac tcctcaactt tttatctgac 900 tgctgtgatt atggtgggga gaggagctag agatgggttc acttattgca cagaaatgta 960 atacatggcg ttattattct aacataaaac tttcagatgt agctgtttga ttcaaagcct1020 aggtgcttac cagcccaagt ccccatgttt ggactttcag ctgactagct catcttggga1080 atcatttggt cattcagcac atttaccaag tatttactat gtaggcatgt taaactccaa1140

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 37:
- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 207 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 37

cggctcgagg ccgccctcgg tgtcagtgtc cccaggacag acggccagga tcacctgctc 60 tggacatgca ttgccaaagc aatgatgctt attggtacca gtcagaggcc agggccaggc120 ccctgtgctt ggtggatccc ttgaaagaac attggaggag ggcccttcag ggcatgccct180 ggagacggat tgctctgggc ttccaac 207	5
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 38:	10
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 346 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	15
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	20
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	25
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	30
(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	35
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 38	40
cggctcgagc ggctcgaggc cgggatggtg ggtgctacgc cccttgggta ctggggccag 60 ggaaccctgg tcaccgtctc ctcagcctcc accaagggcc catcgggctt cccccgggcal20 ccctcctcca agagcacctc tgggggcaca gcggccctgg gctgcctggt caaggactacl80 tccccgaac cggtgacggt gtcgtggaac tcaggcgct gaccagcggc gtgcacacct240 tcccggctgt ctacagtctc aggactctac tcctcagcag cgtggtgacg tgccctcag300 cagttgggca ccagacctac atctgcaagt gaatcgaagc cagcaa 346	45
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 39:	50
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 926 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	55
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung	60
hergestellte partielle cDNA	65
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

10

15

40

50

55

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 39

eggetetaag gaageageae tggtggtgee teagceatgg cetggacegt teteeteete 60 ggcctcctct ctcactgcac aggctctgtg acctcctatg tgctgactca gccaccctcg120 gtgtcagtgg ccccaggaca gacggccagg attacctgtg ggggaaacaa cattggaagt180 aaaagtgtgc actggtacca gcagaagcca ggccaggccc ctgtgctggt cgtctatgat240 gatagegace ggeceteagg gatecetgag egattetetg getecaacte tgggaacaeg300 gccaccctga ccatcagcag ggtcgaagcc ggggatgagg ccgactatta ctgtcaggtg360 tgggatagta gtagtgatca ttgggtgttc ggcggaggga ccaagctgac cgtcctaggt420 cageccaagg etgeceete ggteactetg ttecegeet cetetgagga getteaagec480 aacaaggcca cactggtgtg tctcataagt gacttctacc cgggagccgt gacagtggcc540 tggaaggcag atagcagccc cgtcaaggcg ggagtggaga ccaccacacc ctccaaacaa600 agcaacaaca agtacgcggc cagcagctat ctgagcctga cgcctgagca gtggaagtcc660 cacaqaaqct acaqctqcca qqtcacqcat qaaqqqaqaa ccqtqqaqaa qacaqtqqcc720 cctacagaat qttcataggt tctcaaccct cacccccac cacqqqaqac taqaqctqca780 qqatcccagg ggaggggtct ctcctcccac cccaaggcat caagcccttc tccctgcact840 aaaaaaaaa aaaaaaaaa aaaaaa

- 35 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 40:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2384 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 45 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 40

geeteeegee egeegeetet gteteeetet eteeaeaae tgeecaggag tgagtagetg 60 ettteggtee geeggaeaea eeggaeagat agaegtgegg aeggeeeaee acceeageee 120 geeaaetagt eageetgege etggegeete eeeteteeag gteeateege eatgtggeee 180

ctgtggcgcc	tegtgtetet	gctggccctg	agecaggese	tgccctttya	gragagage	210
ttctgggact	tcaccctgga	cgatgggcca	ttcatgatga	acgatgagga	agcttcgggc	300
gctgacacct	cgggcgtcct	ggacccggac	tctgtcacac	ccacctacag	cgccatgtgt	360
cctttcggct	gccactgcca	cctgcgggtg	gttcagtgct	ccgacctggg	tctgaagtct	420 5
gtgcccaaag	agatctcccc	tgacaccacg	ctgctggacc	tgcagaacaa	cgacatctcc	480
gagctccgca	aggatgactt	caagggtctc	cagcacctct	acgccctcgt	cctggtgaac	540
aacaagatct	ccaagatcca	tgagaaggcc	ttcagcccac	tgcggaagct	gcagaagctc	600
tacatctcca	agaaccacct	ggtggagatc	ccgcccaacc	tacccagctc	cctggtggag	660
ctccgcatcc	acgacaaccg	catccgcaag	gtgcccaagg	gagtgttcag	tgggctccgg	120
aacatgaact	gcatcgagat	gggcgggaac	ccactggaga	acagtggctt	tgaacctgga	780
					gactggcatc	
cccaaagacc	tccctgagac	cctgaatgaa	ctccacctag	accacaacaa	aatccaggcc	900
atcgaactgg	aggacctgct	tcgctactcc	aagctgtaca	ggctgggcct	aggccacaac	960 ₁₅
cagatcagga	tgatcgagaa	cgggagcctg	agcttcctgc	ccaccctccg	ggagctccac1	.020
ttggacaaca	acaagttggc	cagggtgccc	tcagggctcc	cagacctcaa	gctcctccagl	.080
gtggtctatc	tgcactccaa	caacatcacc	aaagtgggtg	tcaacgactt	ctgtcccatg1	.140
ggcttcgggg	tgaagcgggc	ctactacaac	ggcatcagcc	tcttcaacaa	ccccgtgcccl	.200
tactgggagg	tgcagccggc	cactttccgc	tgcgtcactg	accgcctggc	catccagttt1	.260 20
ggcaactaca	aaaagtagag	gcagctgcag	ccaccgcggg	gcctcagtgg	gggtctctgg1	.320
ggaacacagc	cagacatcct	gatggggagg	cagagccagg	aagctaagcc	agggcccagc1	.380
tgcgtccaac	ccagcccccc	acctcgggtc	cctgacccca	gctcgatgcc	ccatcaccgc1	.440
ctctccctgg	ctcccaaggg	tgcaggtggg	cgcaaggccc	ggcccccatc	acatgttcccl	.500 .560 ²⁵
ttggcctcag	agctgcccct	gctctcccac	cacagccacc	cagaggcacc	ccatgaagctl	.500
tttttctcgt	tcactcccaa	acccaagtgt	ccaaggctcc	agtcctagga	gaacagtccc1	.620
tgggtcagca	gccaggaggc	ggtccataag	aatggggaca	gtgggctctg	ccagggctgc1	.680
cgcacctgtc	cagacacaca	tgttctgttc	ctcctcctca	tgcatttcca	gcctttcaacl	./40
cctccccgac	tctgcggctc	ccctcagccc	ccttgcaagt	teatggeetg	tccctcccagl	.800 30
accetgete	cactggccct	tcgaccagtc	ctcccttctg	tetetettt	ccccgtcctt1	.860
cetetetete	tetetetete	tttctgtgtg	tgtgtgtgtg	tgtgtgtgtg	tgtgtgtgtgl	.920
tgtgtgtgtc	ttgtgcttcc	tcagaccttt	ctegettetg	agerraggragg	cctgttccct1	.900
ccatctctcc	gaacctggct	tegeetgtee	ctttcactcc	acaccccccc	gccttctgcc2	2100
ttgagetggg	actgetttet	gtergreegg	teaggaetta	geeeetgeee	acaaaacccc2	35
agggacagcg	gtctccccag	ecigecetge	teaggeerry	atanananat	tgtactgtcc2	220
cggaggaggt	tgggaggtgg	aygeceagea	ctcccgcgcag	ctggcccact	caaccgccag2	2280
agteceagae	testtetest	ccayaayccc	gaggggtgg	ttctgaggtc	ggtggctagg2	2340
					ggtggctgtc2	2384 40
LLCCattaa	agaaacaccg	cycaacycya	;	aauu		.501
(2) INFORM	ATION ÜBEI	R SEQ ID NO	D: 41:			
. ,						45
(i) SEOU	ENZ CHARA	KTERISTIK:				
	NGE: 334 B					
	P: Nukleinsä					
	RANG: einz					50
(D) TO)POLOGIE: 1	inear	•			
\						
(ii) MOLE	KI'll TYP• au	s einzelnen F	STs durch A	Assemblierur	ng und Editier	าเทต
` '			2010 44.0		.5	55
nerge	stellte partiel	IS CDIAY	:		•	
		·				
(iii) HYPO	THETISCH: I	NEIN				
				•		
(iii) ANTi÷S	SENSE: NEIN	١				60
(vi) HERK				•		
	RGANISMUS	S: MENSCH				
(C) O	RGAN:					65
(7)						
/with CONC	TIGE HERK	IINET.				
[0][1.50][0][5	11/35 (11-17)					

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 41

```
ctcgagccga attcggctcg agaggagccc agccctggga ttttcaggtg ttttcatttg 60 gtgatcagga ctgaacagag agaactcacc atggagtttg ggctgagctg gctttttctt120 gtggctattt taaaaggtgt ccagtgtgag gtgcagctgt tggagtctgg gggaggcttg180 gtacagcctg gggggtccct gagactctcc tgtgcagcct ctggattcac ctttagcagc240 tatgccatga gctggtccg ccaggctcca gggaaggggc tggagtgggt ctcaggtatt300 agtggtagtg gtgtgatagt acacactacg caga
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 42:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 845 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 30 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 35 (vi) HÉRKUNFT:

20

25

45

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- 40 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 42

- 65 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 43:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(B) TY (C) ST	NGE: 2233 E P: Nukleinsā RANG: einze POLOGIE: li	ure el				5
` '	(ÜLTYP: aus stellte partiell		STs durch A	ssemblierun	g und Editierui	n g
(iii) HYPOT	HETISCH: N	NEIN		•		
(iii) ANTI-S	ENSE: NEIN	I				15
(vi) HERKI (A) OR (C) OR	RGANISMUS	: MENSCH				20
	TIGE HERKU BLIOTHEK: c					
(xi) SEQU	ENZ-BESCH	IREIBUNG: S	SEQ ID NO:	43		25
gaattcagaa	gttaatgatg	ttgggtaaga	gaacaatggţ	aagagagcaa	tctaagaata	60
atcacctac	tttaatttta	tatgagagta	catggaggta	gctgtgatgt	ggaaatgtag 1	20 ³⁰
cactgctcct	acccacgcag	atttattcca	gtgaaacaac	aactggaact	tcaagtaact 1	80
cctcccagag	tacttccaac	tctgggttgg	ccccaaatcc	aactaatgcc	accaccaagg 2	40
eggetggtgg	tgccctgcag	tcaacagcca	grecerrege	ggteteacte	tctcttctgc 3 atcttctaaa 3	60
atetetaete	rtaagagact	caggecaaga	atageataga	aaaccaggtg	ttcatcgaat 4	35 20
rtagtaatte	cacacctttt	attgacacag	aaaatottoa	gaatcccaaa	tttgattgat 4	80
					ctgctggagt 5	
tcatgtaca	agatgaagga	gaggcaacat	ccaaaatagt	taagacatga	tttccttgaa 6	00
gtggcttga	gaaatatgga	cacttaatac	taccttgaaa	ataagaatag	aaataaagga 6	60 40
gggattgtg	qaatqqaqat	tcaqttttca	tttggttcat	taattctata	aggccataaa 7	20
acaggtaata	taaaaagctt	ccatgattct	atttatatgt	acatgagaag	gaacttccag 7	80
gtgttactgt	aattcctcaa	cgtattgttt	cgacagcact	aatttaatgc	cgatatactc 8	40
					ctcactttcc 9	
cctgaggct	ttggatttga	cattgcattt	gaccttttat	gtagtaattg	acatgtgcca 9	60 45
gggcaatgat	gaatgagaat	ctacccccag	atccaagcat	cctgagcaac	tcttgattat10	20
					aagagcacta10	
					ctaatttcaall	
aatgctttt	attattatta	ctctttagac	tacatacaa	cotosagoga	gccggagtgc12 ttctcctgcc12	60 50
agrggrgcga	Loccagacca	giglaccarr	acctaccacc	ataccaagega	aatttttgta13	20
etttaataa	anacamentt	tcaccatott	accegaaata	atttcaaact	cctgacctca13	80
					ccccgcgcc14	
cagccatcaa	aatgcttttt	atttctgcat	atgttgaata	ctttttacaa	tttaaaaaaa15	00
					atgtaaagga15	
tcaaaacta	taaatcaagt	atttgggaag	tgaagactgg	aagctaattt	gcattaaatt16	20
cacaaacttt	tatactcttt	ctgtatatac	atttttttc	tttaaaaaac	aactatggat16	80
cagaatagcc	acatttagaa	cactttttgt	tatcagtcaa	tatttttaga	tagttagaac17	40
ctggtcctaa	gcctaaaagt	gggcttgatt	ctgcagtaaa	tcttttacaa	ctgcctcgac18	00 60
acacataaac	ctttttaaaa	atagacactc	cccgaagtct	tttgttcgca	tggtcacaca18	60
ctgatgctta	gatgttccag	taatctaata	tggccacagt	agtcttgatg	accaaagtcc19	20
ttttttcca	tctttagaaa	actacatggg	aacaaacaga	tcgaacagtt	ttgaagctac19	80
tgtgtgtgtg	aatgaacact	cttgctttat	tccagaatgc	tgtacatcta	ttttggattg20	40
					attgatttgc21	
attgaacaca	aactgtaaat	aaaaagaaat	ggctgaaaga	gcaaaaaaaa	aggagggcag21	90 00
gagagaggaa	aaggggagga	agaggagggg	ggaaagagaa	gggagagaga	aggagggga22	20 22

	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 44:
5	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 243 Basenpaare
	(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel
10	(D) TOPOLOGIE: linear
15	(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
	(iii) HYPOTHETISCH: NEIN
20	(iii) ANTI-SENSE: NEIN
	(vi) HERKUNFT:
25	(A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:
	(vii) SONSTIGE HERKUNFT:
20	(A) BIBLIOTHEK: cDNA library
30	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 44
35	ggagcccagc actagaagtc ggcggtgttt ccattcggtg atcagcactg aacacagagg 60 actcaccatg gagtttgggc tgagctgggt tttcctcgtt gctcttttaa gaggtgtcca120 gtgtcaggtg cactggtgga gcggggagcg ggtcagcagg agtcctgaat cctgtgacgc180 tgatcagtcc tatatcagat ggcgcagctc agcagggtga tggggtatga atgataacat240 aca
40	;
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 45:
45	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 817 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure
	(C) STRANG: einzel
50	(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
55	(iii) HYPOTHETISCH: NEIN
60	(iii) ANTI-SENSE: NEIN
	(vi) HERKUNFT:
65	(A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:

94

(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 45

gtttttttt ttttttttg aagagageag attetettta ttgagataeg ggaeaeageg 60 aagggtggag agaeggaaca geeeeceage etcageeete tecaeggggg eeggatgeea120 gagatgggag aaggggattea gtetetegee egggaaaeee agteeeacag agggegeegg180 eaagggtggg aegegaeetg ggtgaeaegg tgeagggagt etttaaatag aggagggeet240	5
ggagegggga aacgegeegg ggeectageg caccatgtat teettgeget tattgageeg300 aacttggeag aaagagaage etcegaggag gaggtaaagg ectgeagega tgaaacagtt360 gtagetgact tgetegtaaa ggttgtatat gttetggggg ecatteteaa aatetttete420 egtgaaggga acgteeteaa teaacacage ggaatggaca ttgaaaaata tteegageat480 tateaacatg ateaeteece aggegetgag gaegatgeeg eaggeggeea getteggeec540	10
acagcacagg agcgacgcca taaagaaggg agtcggggat cgccgaggtg caagcgggct600 cggaaagcgg tgggagaaag cccaggatgc cctcgcaggg gggcagaggg ggcgtggccc660 cggcctcaac catcccatcc gggggcgca ggcggaaaag gctgggctcc tctcaggact720 ttcgcgggag acggcgcgt ctgaaaccaa aactgctcct ggggaaacct tccttgacct780 ctgtagctag ggcgtgagta ttggaagagc gagggcc 817	15
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 46:	20
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 1644 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	25
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	30
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	35
(iii) ANTI-SENSE: NEIN (vi) HERKUNFT:	40
(A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN: (vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	45
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 46	50
gttccggctc acatgggaaa tactttctga gagtcctgga cctcctgtgc aagaacatga 60 aacacctgtg gttcttcctc ctgctggtgg cagctcccag atgggtcctg tcccaggtgc 120 agctgcagga gtcgggccca ggactggtga agccttcaca gaccctgtcc ctcacctgca 180 ctgtctctgg tggctccatc agcagtggtg gttactactg gagctggatc cgccagcacc 240 cagggaaggg cctggagtgg attgggtaca tctattacag tgggagcacc tactacaacc 300	~ 55
cgtccctcaa gagtcgagtt accatatcag tagacacgtc taagaaccag ttctccctga 360 agctgagctc tgtgactgcc gcggacacgg ccgtgtatta ctgtgcgaga gagcatctct 420 cctacggtga ctcgagatac tactactacg gtatggacgt ctggggccaa gggacccggt 480 caccgtctcc tcagcatccc cgaccagccc caaggtcttc ccgctgagcc tctgcagcac 540	60
ccagccagat gggaacgtgg tcatcgcctg cctggtccag ggcttcttcc cccaggagcc 600 actcagtgtg acctggagcg aaagggacag ggcgtgaccg ccagaaactt cccacccagc 660 caggatgcct ccggggacct gtacaccacg agcagccagc tgaccctgcc ggccacacag 720 tgcctagccg gcaagtccgt gacatgccac gtgaagcact acacgaatcc cagccaggat 780 gtgactgtgc cctgccagt tccctcaact ccacctaccc catctccctc aactccacct 840 accccatctc cctcatgctg ccaccacgg ctgtcatgcg cctcgaggac 900	65

```
ctgetettag gtteagaage gaaceteaeg tgeacactga ceggeetgag agatgeetea 960 ggtgteacet teacetggae geeteteaagt gggaagageg etgeteaagg accacetgag1020 egtgacetet gtggetgeta eagetgtee agtgteetge egggetgtge egageeatgg1080 aaceatggga agaceteae ttgeactget geetaceeeg agteeaagae eegetaaee1140 geeaceetet caaaateegg aaaceatte eggeeegagg teeacetget geetgeeeg1200 teggaggage tggeeetgaa egagetggtg aegetgaegt geetggeaeg eggetteage1260 eccaaggaeg tgetggteg etggetgeag gggteacagg agetgeeeg eggagagtae1320 etgaettggg eateeegga ggaeeegge eagggeaeea eecacettege tgtgaeeage1380 atactgegeg tggeageeg eggaeeggagag aaggggaea eetteteetg eatggtgge1440 eaegaggeee tgeegetgge etteacacag aagaceateg aeegetgte etgaeege1560 aeeeatgtea atgtgtetgt tgteatggeg gaggtggaeg geaeetgeta etgageegee1560 egeetgteee eaeeeetgaa aaaaaaaaa aaaaaaaaa 1644
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 47:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1133 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 40 (C) ORGAN:

20

25

30

35

45

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 47

```
atttatctqq qacaqacatc ttcaqaatga cacatgccaa acagtggttc ttattaaatc 60
50
    aaaggttcag atattatcag attcagaaat agtgatgctt tgtgtatcta ttttcttctc 120
    tttaaacaqa aaaaqacaaa tgaatgggga aagacaatca ttgaatacaa aacaaataag 180
    ccatcacgcc tgcccttcct tgatattgca cctttggaca tcggtggtgc tgaccaggaa 240
    ttctttgtgg acattggccc agtctgtttc aaataaatga actcaatcta aattaaaaaa 300
    gaaagaaatt tgaaaaaact ttctctttgc catttcttct tcttctttt taactgaaag 360
    ctgaatcett ccatttette tgeacateta ettgettaaa ttgtgggcaa aagagaaaaa 420
    gaaggattga tcagagcatt gtgcaataca gtttcattaa ctccttcccc cgctccccca 480
    aaaatttgaa ttttttttc aacactctta cacctgttat ggaaaatgtc aacctttgta 540
    agaaaaccaa aataaaaatt gaaaaataaa aaccataaac atttgcacca cttgtggctt 600
    ttgaatatet tecacagagg gaagtttaaa acceaaactt ecaaaggttt aaactacete 660
    aaaacacttt cccatgagtg tgatccacat tgttaggtgc tgacctagac agagatgaac 720
    tgaggtcctt gttttgtttt gttcataata caaaggtgct aattaatagt atttcagata 780
    cttgaagaat gttgatggtg ctagaagaat ttgagaagaa atactcctgt attgagttgt 840
    atcgtgtggt gtatttttta aaaaatttga tttagcattc atattttcca tcttattccc 900
    aattaaaagt atgcagatta tttgcccaaa tcttcttcag attcagcatt tgttctttgc 960
65
     cagtotoatt ttoatottot tocatggtto cacagaagot ttgtttottg ggcaagcaga1020
     aaaattaaat tqtacctatt ttqtatatqt qagatqttta aataaattqt qaaaaaatq1080
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 48:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 969 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	5
(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA	
(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	15
(iii) ANTI-SENSE: NEIN	20
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH(C) ORGAN:(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library	25
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 48	30
gaggaggagg gtgtatetee tttegtegga eegeeeettg gettetgeae tgatggtggg 60 tggatgagta atgeateeag gaageetgga ggeetgtggt tteegeaeee getgeeaeee120 eegeeeetag egtggaeatt tateetetag egeteaggee etgeegeeat egeegeagat180 eeagegeeea gagagaeaee agagaaeeea eeatggeeee etttgageee etggettetg240	35
geatectgtt gttgetgtgg etgatagee eeageaggge etgeacetgt gteecaceee300 acceacagae ggeettetge aatteegace tegteateag ggeeaagtte gtggggacac360 cagaagteaa eeagaeeace ttataceage gttatgagat caagatgace aagatgtata420 aagggtteea ageettaggg gatgeegetg acateeggtt egtetacace eeegeeatgg480 agagtgtetg eggataette eaeaggteee acaacegeag egaggagttt etcattgetg540	40
gaaaactgca ggatggactc ttgcacatca ctacctgcag tttcgtggct ccctggaaca600 gcctgagctt agctcagcgc cggggcttca ccaagaccta cactgttggc tgtgaggaat660 gcacagtgtt tccctgttta tccatcccct gcaaactgca gagtggcact cattgcttgt720 ggacggacca gctcctcaa ggctctgaaa agggcttcca gtcccgtcac cttgcctgcc780	45
tgcctcggga gccagggctg tgcacctggc agtccctgcg gtcccagata gcctgaatcc840 tgcccggagt ggaagctgaa gcctgcacag tgtccaccct gttcccactc ccatctttct900 tccggacaat gaaataaaga gttaccaccc agcaaaaaaa aaaaaaaaa acaagtcgtc960 gcgtgctgt 969	50

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 49:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE: 617 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA

55

60

65

- DE 198 18 619 A 1 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN (iii) ANTI-SENSE: NEIN (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN: 10 (vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library 15 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 49 cctacaccta ccctcccttt gggtttctat tcggaccgcg atgatttgct ttggaaggct 60 taacccctt cttccccaaa cttgcccccg gagaaccccc agccttacga ccctcctcct120 qaaqatqcaa aaccaqcttg ccggccgcgc tctcttccag gacatcaaga agccaqctga180 agatgagtgg ggtaaaaccc cagacgccat gaaagctgcc atggccctgg agaaaaagct240 gaaccagggc cttttggatc ttcatgccct gggttctgcc cgcacggacc cccatctctg300 tgacttcctg gagactcact tcctagatga ggaagtgaag cttatcaaga agatgggtga360 25 ccacctgacc aacctccaca ggctgggtgg cccggaggct gggctgggcg agtatctctt420 cqaaaqqctc actctcaaqc acgactaaga gccttctgag cccagcgact tctgaagggc480 cccttqcaaa qtaataqqqc ttctqcctaa qcctctccct ccagccaata ggcagctttc540 ttaactatcc. taacaagcct tggaccaaat ggaaataaag ctttttgatg caaaaaaaga600 qqaqqqqga aaaaaqc (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 50: (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: 35 (A) LÄNGE: 704 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 40 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA 45 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN (iii) ANTI-SENSE: NEIN 50 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

55

60

(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 50

ggggagactc gtcaccaggc gtgcagtggg cactgctggg ctcccccatc ccgtcctaac 60 ccggaacagc cccgggcagg aggcgtggaa agtcgagggg gtaaaccgcg aatgtgcgtt120 gtgtaagcca cggcgcaggg tggggcgcgg gcgggacttg ggcgggggg gtgggcttgg180 ccgagctggc ctccggggca ccgaccgcta taaggccagt cggactgcga cacagcccat240 cccctcgacc gctcgcgtcg catttggccg cctccctacc gctccaagcc cagccctcag300 ccatggcatg cccctggat caggccattg gcctcctcgt ggccatcttc cacaagtact360

ccggcaggga gggtgacaag cacaccctga gcaagaagga gctgaacgag ctgatccaga420 aggagctcac cattggctcg aagctgcagg atgctgaaat tgcaaggctg atggaagact480 tggaccggaa caaggaccag gaggtgaact tccaggagta tgtcaccttc ctgggggcct540 tggctttgat ctacaatgaa gccctcaagg gctgaaaata aatagggaag atggagacac600 cctctggggg tcctctctga gtcaaatcca gtggtggta attgtacaat aaattttttt660 tggtcaaatt taaaaaaaaa aaaaaaagag aaaaaagggt gagc 704	S
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 51:	10
(A) LÄNGE: 95 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	15
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	20
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	25
:	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 51: PCSSQFHPVE NRSQEPLAGD SMSPRTLPVQ NMNNAMFLQK TLSLSFIGGN HQTTAECRTL60 SRTTDLSPSH SPYHHKSHNK KEKRYFGFKK SKKIM 95	30
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 52:	35
(A) LÄNGE: 76 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	40
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HÝPOTHETISCH: ja	45
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	50
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 52: LPRDTWFKLK CLTDHSRHVL HSYVNVSHLT WVHCLQTEHR LPLAWFENRN RAMPTDPSYV60 WASKWNCTFI QIFTCL 76	55
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 53:	60
(A) LÄNGE: 90 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	65
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	

(iii) HYPOTHETISCH: ja

5	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
10	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 53: RVNNCQEQLV VLKYNPQPRI PPVLQMDQLK QANTEDTKNE VRFIETRVTP LDELNTKMTL60 TLSRYRSSET CLQNEIPEEF CSYPEIRGSN 90
15	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 54:
20	(A) LÄNGE: 117 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
25	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
30	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
35	:
	(XI) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 54: PLQPPRAMAP RGCIVAVFAI FCISRLLCSH GAPVAPMTPY LMLCQPHKRC GDKFYDPLQH 60 CCYDDAVVPL ARTQTCGNCT FRVCFEQCCP WTFMVKLINQ NCDSARTSDD RLCRSVS 117
40	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 55:
45	(A) LÄNGE: 103 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
50	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
55	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
60	•
65	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 55: RVPQPALGWC RVDVGHRGHQ EGSESLGPHQ HTHLMLSRIL EGDLWASSGQ RQGGPQTGHR 60 MKWAVECVFL WPPNSHSASQ ISGNTSLFLQ AHPGRRIQES SFP 103
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 56:

(A) LÄNGE: 81 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	5
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	10
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	15
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 56: RCSFHTSGSW PRARRHHHSN SAAGGRRTCP HISCVAGTAS GKESWGPLGL RVSRGAWRCR60 KWQRQLRCSL GEPWLWVVAV E 81	20
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 57:	25
(A) LÄNGE: 125 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	30
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	35
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	40
(XI) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 57: RAARADSARA FPLPACKVVV PQGPPPGHVG AAGQAFPSFE RGFRCRSRAS GLRSSLPSFR 60 SVVASPPPTH QSRCILGRAL GAMAPRGRKR KAEAAVVAVA EKREKLANGG EGMEEATVVI120 EHCTS 125	45
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 58:	50
(A) LÄNGE: 119 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	55
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	60
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	65

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 58:

- QRSPPPFPPR RSPASLASRL RRPPRPQPYA SSRGEPWRLE PGRECSGTGG WGAETRPLSG 60 NWATKSAARK LCSYSGNLSQ RKGKLGPQHP RGLEADLGAQ PLCKQGAGRL EPNRLERLE 119
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 59:
- ¹⁰ (A) LÄNGE: 128 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 20 (iii) HYPOTHETISCH: ja

15

25

40

45

60

65

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 59:
- TRQLVQCSIT TVASSIPSPP FASFSRFSAT ATTAASALRF LPRGAMAPRA RPRMQRDWWV 60 GGGDATTERK LGNEERSPEA LLLQRKPLSK EGKAWPAAPT WPGGGPWGTT TLQAGSGKAR120 AESARAAR 128
- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 60:
 - (A) LÄNGE: 127 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 50 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 55 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 60:

VTVMQFNFEL SFKYVLYSSY SWLKLDHTIA DCMVFTWTPC RMLDYLYSSY ANMLWAGEMK 60 SSSHQDLLFK WLDNWATKEL ELHLLGFELF WNTLLHFGKS KSSASGALSI ENLPSFALKD120 VLFFIYT 127

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 61:
 - (A) LÄNGE: 111 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	:
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	10
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 61: SIGPICSQGL GPGGIPSPIT LIKNGCNCKN PCLIYLQLCS HLQMYLLMLS CQVPMQRWRG 60 LPLCGWGLWV VVKDRYQKNA FKCTNLLINI RCLLKKKKKK KKRVGGVGCI G 111	1:
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 62:	
(A) LÄNGE: 68 Aminosäuren (B) TYP: Protein	21
(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	25
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	34
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	3:
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 62: YRSFTTTHKP HPHKGSPRHL CIGTWQLSIR RYICKWEHSC KYIRQGFLQL QPFLIKVIGE60 GIPPGPRP 68	41
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 63:	4.
(A) LÄNGE: 195 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	50
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	5.
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	60
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 63: LVQPGGSCSG GRLLGVEFPS APRVRPFERS APAPATSLLG AMTTTTTFKG VDPNSRNSSR 60 VLRPPGGGSN FSLGFDEPTE QPVRKNKMAS NIFGTPEENQ ASWAKSAGAK SSGGREDLES120 SGLQRRNSSE ASSGDFLDLK GEGDIHENVD TDLPGSLGQS EEKPVPAAPV PSPVAPAPVP180	6:

SRRNPPGGKS SLVLG

5	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 64:	
J	(A) LÄNGE: 164 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
10	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
15	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
20	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
25	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 64: VSQSFPSNLL LENTHAMAHR PKSQGQRETC SSKEKKKRQQ YIKCFFLMKQ IQEMYSQAQV 6 VQFTSMEETD RTTAFRTVRA NPRRGWTCRQ GDFFWMALGP GPPGWAQAQQ ARASLHSAPG12 CLASLCPHFH EYHLLPSDLR SLRSLLQRSS FSAVQMTPSL PCHH 16	0
30	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 65:	
35	(A) LÄNGE: 106 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
10	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
1 5	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
50	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 65: FQAVSLYIQA FLCVRAKALL ISQPVLLLSG YFLRLKNKRQ FLCFAGGKAG GAGLFIVHMS 6 QEEALSKGHW QVRATPRRLC GETPCGLGPG RNGACGLFMV CPVEAW 10	
55	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 66:	
50	(A) LÄNGE: 349 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
55	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	

(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
	5
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 66: AALRSDAGMK RALGRRKGVW LRLRKILFCV LGLYIAIPFL IKLCPGIQAK LIFLNFVRVP 60 YFIDLKKPQD QGLNHTCNYY LQPEEDVTIG VWHTVPAVWW KNAQGKDQMW YEDALASSHP120 IILYLHGNAG TRGGDHRVEL YKVLSSLGYH VVTFDYRGWG DSVGTPSERG MTYDALHVFD180 WIKARSGDNP VYIWGHSLGT GVATNLVRRL CERETPPDAL ILESPFTNIR EEAKSHPFSV240 IYRYFPGFDW FFLDPITSSG IKFANDENVK HISCPLLILH AEDDPVVPFQ LGRKLYSIAA300 PARSFRDFKV QFVPFHSDLG YRHKYIYKSP ELPRILREFL GKSEPEHQH 349	10
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 67:	15
(A) LÄNGE: 191 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	20
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	25
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT:	30
(A) ORGANISMUS: MENSCH	35
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 67: SGLSRLGPGR NQHAGQDVLC EVAAALHQVL KELLGQGIDY EKILKLTADA KFESGDVKAT 60 VAVLSFILSS AAKHSVDGES LSSELQQLGL PKEHAASLCR CYEEKQSPLQ KHLRVCSLRM120 NRLAGVGWRV DYTLSSSLLQ SVEEPMVHLR LEVAAAPGTP AQPVAMSLSA DKFQVLLAEL180 KQAQTLMSSL G 191	40
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 68:	
(A) LÄNGE: 164 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	45 50
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	55
/m/ 1111 O 111E 11001 ii ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	60
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 68:	65
FFFFFFFFF FFFFSLLYFC LFFLLMKTAN NCLSREGKVM LGKVLRSPEP SSQERSEAAG 60 DLGGQSPGQG LSILEPGLPP EEQFRGRDSI RAGRLHTGLE HPSPQPRELI RVWACFSSAR120	

	RTWNLSAERD MATGWAGVPG AAATSSRRCT MGSSTDCSRL ELRV	164
5	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 69:	
10	(A) LÄNGE: 155 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
15	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
20	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
25	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 69: NQGCLPKSSS EGVTPYGQGG STQAWNTLLL SPGSSSGSGP ASVLPGGPGT CLLRGTWQQ GLGSLGQLPP PAAGAPWALP RIAAGWSSGC SPPASPHLPT YSCVGCRPAS ASARGFASP NSGTGWPRAL WAAPAAAVHW TRIRHRHCAW PHWRG	A 60 H120 155
30	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 70:	200
35	(A) LÄNGE: 35 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
40	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
45	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
50		
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 70: RRAAVTWVWL GVLCFESAVF TPTEVVRTCR LLRFS	35
55	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 71:	
60	(A) LÄNGE: 32 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
65	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	

(VI) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	5
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 71: KRLTQNTTPP TRPKSQLHVF KTSFKVSYFS TS 32	
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 72:	10
(A) LÄNGE: 37 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	15
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	20
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	25
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 72: ENRSNLHVLT TSVGVKTADS KHNTPNQTQV TAARLQN 37	30
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 73:	35
(A) LÄNGE: 121 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	40
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	45
(iii) HÝPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	50
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 73: LVKGMTVLEA VLEIQAITGS RLLSMVPGPA RPPGSCWDPT QCTRTWLLSH TPRRRWISGL 60 PRASCRIGEE PPPLPYCDQA YGEELSIRHR ETWAWLSRTD TAWPGAPGVK QARILGELLL120	55
V 121	60
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 74:	
(A) LÄNGE: 115 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	65

	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
5	(iii) HYPOTHETISCH: ja
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
15	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 74: QACPWASLAQ GQRTRLRRKL DTPVHGGLGL EGWLSGLEVP GGLPAGTRPS AAGWAVPCCC 60 CPQGLAVVAE DGTLSGWIRS PGSSSSRELR HKAGARLYTC RTQESLLQFL PEAPR 115
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 75:
20	(A) LÄNGE: 117 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel
25	(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
30	(iii) HYPOTHETISCH: ja
35	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
40	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 75: RWHLIRLDQV TRQQQLSRAE AQGRGPAVHL QDPGEPVAVL ARSAEIASSV SLQQEQNQLW 60 PRWVGGSAFL AMAAATPRQE TAECLEGCNT RSNRQPPLFL MSDGQALQHL DRHGGWS 117
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 76:
45	(A) LÄNGE: 66 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel
50	(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
55	(iii) HYPOTHETISCH: ja
60	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
65	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 76: PPQERRTIFV LYPRGSGREN MESGFYRLIG PIHKGHDWEK VWEQKENWDF RVQYAHPKLL60 VAWGMS 66
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 77:

(A) LANGE: 81 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	5
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	10
(iii) HYPOTHETISCH: ja	10
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	15
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 77: ALSTRAMTGK RYGSRRRIGI LGCSTLTLNF WWPGACLEAQ TVKQALLACL LVTTSAPAVL60 RLHPAPGTPP APEPPLSPCD G 81	20
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 78:	25
(A) LÄNGE: 104 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	30
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	35
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	40
(XI) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 78: TLLTIHIWTR DTVHEVHPSQ GDSGSSGAGG VPGAGWSLKT AGAEVVTSKQ ASRACLTVWA 60 SRHAPGHQKF RVSVLHPKIP ILLLLPYLFP VMALVDRAYQ SIES 104	43
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: .79:	50
(A) LÄNGE: 104 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	55
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	60
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	65
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	

5	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 79: PSSPRAVRHS GHQDSKMASV VPVKDKKLLE VKLGELPSWI LMRDFSPSGI FGAFQRGYYR 60 YYNKYINVKK GSISGITMVL ACYVLFSYSF SYKHLKHERL RKYH 104
3	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 80:
10	(A) LÄNGE: 82 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
15	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
20	(iii) HYPOTHETISCH: ja
25	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
30	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 80: RRGASRGLPW CWHATCSLAT PFPTSISSTS GSANTTEEDT LCTPPPHDLG PSPSVRNTIS60 IVAESFHILI GINLQIKHDW YV 82
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 81:
35	(A) LÄNGE: 115 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
40	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
45	(iii) HYPOTHETISCH: ja
50	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
55	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 81: KDSATIEIVF LTEGLGPRSW GGGVQSVSSS VVFAEPLVLE MLVGKGVAKE HVACQHHGNP 60 RDAPLLHIDV LVVVPVVTSL KRSENATRTE VPHQDPAWQL PQFDLQKFLV LHWYN 115
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 82:
60	(A) LÄNGE: 187 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel
65	(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	5
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 82: ARAARGARRT SRAVTPTCAT PAGPMPCSRL PPSLRCSLHS ACCSGDPASY RLWGAPLQPT 60	10
LGVVPQASVP LLTDLAQWEP VLVPEAHPNA SLTMYVCTPV PHPDPPMALS RTPTRQISSS120 DTDPPADGPS NPLCCCFHGP AFSTLNPVLR HLFPQEAFPA HPIYDLSQVW SVVSPAPSRG180 QALRRAQ 187	15
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 83:	
(A) LÄNGE: 241 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	20
(D) TOPOLOGIE: linear	25
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	30
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	35
(Xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 83: FFFFGLSNRC LLRAYAVLRL PFREPHECEA WPLPPGLQAP SLETPRNSRR LLSSSSTQST 60 SSQPLLGPPE CLSPAGCGGH HGPDLAQVID GVGREGFLGE EVPEHRVKGG ECWAMETAAE120 RVGGAICRRI CVTRADLPGG SPGEGHGRVR VGHRGADIHG QTCVRMCLRN QDRLPLGQVC180 EEWHRGLGHH TQCGLQRGPP EPIAGRVPRA AGRVQGAAQG WRQPAAGHGP RWRCTSRCHS240 T 241	40
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 84:	45
(A) LÄNGE: 113 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	50
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	55
(iii) HYPOTHETISCH: ja	60
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	65
(AL) OF OUT NO DESCRIPTIONS, SEC ID NO 94:	

	MGWAGKASWG KRCLSTGLRV ENAGPWKQQQ RGLEGPSACG SVSLELICKV GVLERAMGGS 60 GWGTGVQTYM VRLALGCASG TRTGSHWARS VRSGTEAWGT TPSVGOSGAP QSL 113
5	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 85:
10	(A) LÄNGE: 107 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
15	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
20	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
25	(XI) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 85: AFLSFLFSER FKASTTLFPP SLLNLICTKS FALVGVVETA LSLSTSVREC EPPWQVPVQG 60 PAALHLGRVT GAPAVCPKAS PWPFGLSLGR FRTEHQGRQA FQGISIN 107
30	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 86:
35	(A) LÄNGE: 107 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
40	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
45	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
50	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 86:
	LRNRLWKVKL EEPDLISPTS KTPSEQORPQ HPPRTGDSIF MATPCGGRLT TSHHIIPELS 60 SSSGMTPSPP PPSSSFSSFC LFVSELSCLS FFLRDSKPPR LCFPRPF 107
55	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 87:
60	(A) LÄNGE: 115 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
65	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
	5
(XI) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 87: IQKGRGKQSR GGFESLRKKE RQESSETKRQ KDEKEEEGGG GDGVIPLEEL SSGMMWWLVV 60 NRPPQGVAMK MESPVRGGCC GRCCSDGVFD VGLMRSGSSS FTFQSRFLSQ VVQWL 115	10
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 88:	
(A) LÄNGE: 124 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	15
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	20
(iii) HYPOTHETISCH: ja	25
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	30
(XI) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 88: CSVRNLPRLR PKGQGEAFGH TAGAPVTRPR WRAAGPCTGT CQGGSHSRTL VLRLKAVSTT 60 PTSANDLVQI KFRRDGGNRV VEALNLSEKR KDRKAQKQRD RRMKKKKREV VGTASSRWRS120 SALG 124	35
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 89:	
(A) LÄNGE: 198 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	40
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	50
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	55
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 89: EGAGGEWRCP AAGGPRGEDG PPGLRLTERA GLTTRHLTGT ADPSQKHNLR DPSSSKDERI 60 QQTQPNREGA CSLNLHGLRY LCKPGVAPVL RVILRSCLFP NGFTSGSCRF SLGLSLILKW120 VAGGRGWLRP LLALRLQSWE QDTSPEFHFF SCPNHAHTIV QNQSTFEKWL HGHPPGPRKL180 HSKGLETWOO NPSPAVSP	60
HSKGLFTWQQ NPSPAVSP 198 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 90:	65

5	(A) LÄNGE: 124 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
10	(iii) HYPOTHETISCH: ja
15	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
20	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 90: LPPVEPPVLK GSCRKDMHRN EERERSENEV WRARPGPTAQ GSSPPPDAPF HPPPQCLLSP 60 KAPASEVLGA HPPQCGQGGK GQVLDTAKCP EMTLLLTHFF GPWQSPTCPQ HGAPGRTGRQ120 EGGW 124
25	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 91:
30	(A) LÄNGE: 147 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
35	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
40	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
45	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 91: NSGEVSCSQL CSLRASRGRS HPLPPATHFK MRLRPRLKRQ LPEVNPFGKR HERRMTLRTG 60 ATPGLHKYRR PWRLRLQAPS LLGCVCCILS SLELLGSLRL CFWDGSAVPV RCLVVRPALS120
50	VSLSPGGPSS PLGPPAAGHL HSPPAPS 147 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 92:
55	(A) LÄNGE: 374 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
60	(II) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
65	
	(vi) HERKUNFT:

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 92:	
SREAPESRRW AVWRSLESLP RHQLLCLPVG APPAPAMLSA LARPASAALR RSFSTSAQNN 60 AKVAVLGASG GIGQPLSLLL KNSPLVSRLT LYDIAHTPGV AADLSHIETK AAVKGYLGPE120 QLPDCLKGCD VVVIPAGVPR KPGMTRDDLF NTNATIVATL TAACAQHCPE AMICVIANPV180 NSTIPITAEV FKKHGVYNPN KIFGVTTLDI VRANTFVAEL KGLDPARVNV PVIGGHAGKT240 IIPLISQCTP KVDFPQDQLT ALTGRIQEAG TEVVKAKAGA GSATLSMAYA GARFVFSLVD300 AMNGKEGVVE CSFVKSQETE CTYFSTPLLL GKKGIEKNLG IGKVSSFEEK MISDAIPELK360 ASIKKGEDFV KTLK	5
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 93:	
(A) LÄNGE: 238 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	15
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	20
(iii) HYPOTHETISCH: ja	25
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	30
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 93: LNEGTFHNTF LSIHCIHKGE DKAGAGIRHG EGGRACSGFS LDHLRAGLLD PPSECCQLVL 60 GKVHLGGALR DQGDDGLPSM ATNDRDVDSS WIQTLQLCNK GVGSDDVQGR HAEDFVGVVH120 SMLLENFCCD GDGGINRIGN DADHGFRAVL GTGSGQGGHN RGIGVEQVVP GHAWLSGDSS180 RNNYHITTFQ AVRQLFRSEV AFHSGFGLDV AQICGHSGCV RDIIEGQAAH QGAVLQEK 238	35
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 94:	40
(A) LÄNGE: 242 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	45
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	50
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	55
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 94:	60
EAGEEKAEEE GVAEEEGVNK FSYPPSHREC CPAVEEEDDE EAVKKEAHRT STSALSPGSK 60 PSTWVSCPGE EENQATEDKR TERSKGARKT SVSPRSSGSD PRSWEYRSGE ASEEKEEKAH120 KETGKGEAAP GPQSSAPAQR PQLKSWWCQP SDEEEGEVKA LGAAEKDGEA ECPPCIPPPS180 AFLKAWVYWP GEDTEEEEDE EEDEDSDSGS DEEEGEAEAS SSTPATGVFL KSWVYQPGED240 TO 242	65

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 95: (A) LÄNGE: 237 Aminosäuren 5 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 10 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 15 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 95: RPGCIGOERT LDSEDKEDDS EAALGEAESD PHPSHPDQRA HFRGWGYRPG KETEEEEAAE 60 DWGEAEPCPF RVAIYVPGEK PPPPWAPPRL PLRLQRRLKR PETPTHDPDP ETPLKARKVR120 FSEKYTVHFL AVWAGPAQAA RQGPWEQLAR DRSRFARRIT QAQEELSPCL TPAARARAWA180 RLRNPPLAPI PALTQTLPSS SVPSSPVQTT PLSQAVATPS RSSAAAAAAL DLSGRRG (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 96: (A) LÄNGE: 890 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 35 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 40 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: 45 (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 96: QDEHLITFFV PVFEPLPPQY FIRVVSDRWL SCETQLPVSF RHLILPEKYP PPTELLDLQP 60 LPVSALRNSA FESLYODKFP FFNPIOTOVF NTVYNSDDNV FVGAPTGSGK TICAEFAILR120 MLLQSSEGRC VYITPMEALA EQVYMDWYEK FQDRLNKKVV LLTGETSTDL KLLGKGNIII180 STPEKWDILS RRWKQRKNVQ NINLFVVDEV HLIGGENGPV LEVICSRMRY ISSQIERPIR240 55 IVALSSSLSN AKDVAHWLGC SATSTFNFHP NVRPVPLELH IQGFNISHTQ TRLLSMAKPV300 YHAITKHSPK KPVIVFVPSR KQTRLTAIDI LTTCAADIQR QRFLHCTEKD LIPYLEKLSD360 STLKETLING VGYLHEGLSP MERRIVEQLF SSGAIQVVVA SRSLCWGMNV AAHLVIIMDT420 QYYNGKIHAY VDYPIYDVLQ MVGHANRPLQ DDEGRCVIMC QGSKKDFFKK FLYEPLPVES480 HLDHCMHDHF NAEIVTKTIE NKQDAVDYLT WTFLYRRMTQ NPNYYNLQGI SHRHLSDHLS540 ELVEQTISDL EQSKCISIED EMDVAPINIG MIAAYYYINY TTIELFSMSL NAKTKVRGLI600 EIISNAAEYE NIPIRHHEDN LLRQLAQKVP HKLNNPKFND PHVKTNLLLQ AHLSRMQLSA660 ELQSDTEEIL SKAIRLIQAC VDVLSSNGWL SPALAAMELA QMVTQAMWSK DSYLKQLPHF720 TSEHIKRCTD KGVESVFDIM EMEDEERNAL LQLTDSQIAD VARFCNRYPN IELSYEVVDK780 DSIRSGGPVV VLVOLEREEE VTGPVIAPLF PQKREEGWWV VIGDAKSNSL ISIKRLTLQQ840 KAKVKLDFVA PATGAHNYTL YFMSDAYMGC DQEYKFSVDV KEAETDSDSD

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 97:

(A) LANGE: 281 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	S
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	10
(iii) HYPOTHETISCH: ja	10
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	15
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 97: GDGSAEHGPR PLAAPLVTSR GAPASARPRG ALPGGSAPSA PHGQLPGRAQ PAPVSGPPPT 60 SGLCHFDPAA PWPLWPGPWQ LPPHPQDWPA QPDIPQDWVS FLRSFGQLTL CPRNGTVTGK120	20
WRGSHVVGLL TTLNFGDGPD RNKTRTFQAT VLGSQMGLKG SSAGQLVLIT ARVTTERTAG180 TCLYFSAVPG ILPSSQPPIS CSEEGAGNAT LSPRMGEECV SVWSHEGLVL TKLLTSEELA240 LCGSRLLVLG SFLLLFCGLL CCVTAMCFHP RRESHWSRTR L 281	25
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 98:	20
(A) LÄNGE: 206 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	30 35
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	40
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	45
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 98: RLEPRSVTRS RRAVSRLSAR PGKVSAVMAF LASGPYLTHQ QKVLRLYKRA LRHLESWCVQ 60 RDKYRYFACL MRARFEEHKN EKDMAKATQL LKEAEEEFWY RQHPQPYIFP DSPGGTSYER120 YDCYKVPEWC LDDWHPSEKA MYPDYFAKRE QWKKLRRESW EREVKQLQEE TPPGGPLTEA180 LPPARKEGDL PPLWWYIVTR PRERPM 206	50
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 99:	55
(A) LÄNGE: 139 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	60
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	65
(iii) HYPOTHETISCH: ja	

	(VI) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
5	:
10	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 99: PLVPSFPSAV SSTVLSWQSN QDTLPSQKDA SHLSTILGPC SNRISHRRCP QESQGRCMAV 60 DADGTRILPR PPSAAGWPSP YPFHSYVLQT GLSSNKQSIG ICLSGRTTTR GGVAPAYKAA120 TPFADGSGRV PTPRTPLRR 139
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 100:
15	(A) LÄNGE: 79 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
25	(iii) HYPOTHETISCH: ja
30	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
35	(XI) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 100: APFWDLVAIV SLIGGAPRRV REDVWLWMLT VPEFFLGLLQ QLGGLRHILF ILMFFKPGSH60 QTSKVSVFVS LDAPRLEVA 79
40	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 101:
45	(A) LÄNGE: 89 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
50	(iii) HYPOTHETISCH: ja
55	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
60	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 101: VGGACAVALP QAAAMAGQED PVQREIHQDW ANREYIEIIT SSIKKIADFL NSFDMSCRSR60 LATLNEKLTA LERRIEYIEA RVTKGETLT 89
65	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 102:
	(A) LÄNGE: 88 Aminosäuren

(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	5
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	10
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	15
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 102: NSAVLLLGSC FTQHRPHGKG PSSLQLLPFS LKSNRAYSCF SFFKSVAFGL CHLGCGVVCG60 KKFRGTVGND VRHFTFSVTF YTSTCQCI 88	20
2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 103:	25
(A) LÄNGE: 89 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	25
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	35
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	40
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 103: HFIHLLVNVF ETFTAKSLGL FVKVLLTSIF LSLSLKLSLK FSLPLHCFCE QSLSPPHLWW60 EVRGSPGQDT HALAMWLPEN VVANPPVSC 89	45
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 104:	50
(A) LÄNGE: 240 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
(D) TOPOLOGIE: linear	55
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	60
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	65

5	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 104: REQILFIEIR DTAKGGETEQ PPSLSPLHGG RMPEMGEGIQ SLARETQSHR GRRQGWDATW 60 VTRCRESLNR GGAGAGKRAG ALAHHVFLAL IEPNLAEREA SEEEVKACSD ETVVADLLVK120 VVYVLGAILK IFLREGNVLN QHSGMDIEKY SEHYQHDHSP GAEDDAAGGQ LRPTAQERRH180 KEGSRGSPRC KRARKAVGES PGCPRRGAEG AWPRPQPSHP GAAGGKGWAP LRTFAGDGAV240
0	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 105:
.5	(A) LÄNGE: 136 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
0	(iii) HYPOTHETISCH: ja
25	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
10	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 105: RLYMFWGPFS KSFSVKGTSS INTAEWTLKN IPSIINMITP QALRTMPQAA SFGPQHRSDA 60 IKKGVGDRRG ASGLGKRWEK AQDALAGGQR GRGPGLNHPI RGRQAEKAGL LSGLSRETAP120 SETKTAPGET FLDLCS 136
35	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 106:
10	(A) LÄNGE: 173 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
15	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
50	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
55	;
60	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 106: LQRSRKVSPG AVLVSDGAVS, RESPERSPAF SACRPRMGWL RPGPRPLCPP ARASWAFSHR 60 FPSPLAPRRS PTPFFMASLL CCGPKLAACG IVLSAWGVIM LIMLGIFFNV HSAVLIEDVP120 FTEKDFENGP QNIYNLYEQV SYNCFIAAGL YLLLGGFSFC QVRLNKRKEY MVR 173

Patentansprüche

65

1. Eine Nukleinsäure-Sequenz, die ein Genprodukt oder ein Teil davon kodiert, umfassend a) eine Nukleinsäure-Sequenz, ausgewählt aus der Gruppe Seq. ID No. 2-5, 7-13, 16, 18, 20, 23, 26-27, 31-32, 36, 45.

- b) eine allelische Variation der unter a) genannten Nukleinsäure-Sequenzen oder
- c) eine Nukleinsäure-Sequenz, die komplementär zu den unter a) oder b) genannten Nukleinsäure-Sequenzen ist.
- 2. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß einer der Sequenzen Seq. ID Nos. 1–50, oder eine komplementäre oder allelische Variante davon.
- 3. Nukleinsäure-Sequenz Seq. ID No. 1 bis Seq. ID No. 50, dadurch gekennzeichnet, daß sie in Blasentumorgewebe erhöht exprimiert sind.
- 4. BAC, PAC und Cosmid-Klone, enthaltend funktionelle Gene und ihre chromosomale Lokalisation, entsprechend den Sequenzen Seq. ID. No. 1 bis Seq. ID No. 50, zur Verwendung als Vehikel zum Gentransfer.

10

25

30

45

50

55

65

- 5. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine 90%ige Homologie zu einer humanen Nukleinsäure-Sequenz aufweist.
- 6. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine 95%ige Homologie zu einer humanen Nukleinsäure-Sequenz aufweist.
- 7. Eine Nukleinsäure-Sequenz, umfassend einen Teil der in den Ansprüchen 1 bis 6 genannten Nukleinsäure-Sequenzen, in solch einer ausreichenden Größe, daß sie mit den Sequenzen gemäß den Ansprüchen 1 bis 6 hybridisieren.
- 8. Ein Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Größe des Fragments eine Länge von mindestens 50 bis 4500 bp aufweist.
- 9. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Größe des Fragments eine Länge von mindestens 50 bis 4000 bp aufweist.
- 10. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß einem der Ansprüche 1 bis 9, die mindestens eine Teilsequenz eines biologisch aktiven Polypeptids kodiert.
- 11. Eine Expressionskassette, umfassend ein Nukleinsäure-Fragment oder eine Sequenz gemäß einem der Ansprüche 1 bis 9, zusammen mit mindestens einer Kontroll- oder regulatorischen Sequenz.
- 12. Eine Expressionskassette, umfassend ein Nukleinsäure-Fragment oder eine Sequenz gemäß Anspruch 11, worin die Kontroll- oder regulatorische Sequenz ein geeigneter Promotor ist.
- 13. Eine Expressionskassette gemäß einem der Ansprüche 11 und 12, dadurch gekennzeichnet, daß die auf der Kassette befindlichen DNA-Sequenzen ein
- Fusionsprotein kodieren, das ein bekanntes Protein und ein biologisch aktives Polypeptid-Fragment umfaßt.
- 14. Verwendung der Nukleinsäure-Sequenzen gemäß den Ansprüchen 1 bis 10 zur Herstellung von Vollängen-Genen.
- 15. Ein DNA-Fragment, umfassend ein Gen, das aus der Verwendung gemäß Anspruch 14 erhältlich ist.
- 16. Wirtszelle, enthaltend als heterologen Teil ihrer exprimierbaren genetischen Information ein Nukleinsäure-Fragment gemäß einem der Ansprüche 1 bis 10.
- 17. Wirtszelle gemäß Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß es ein prokaryontisches oder eukaryontische Zellsystem ist.
- 18. Wirtszelle gemäß einem der Ansprüche 16 oder 17, dadurch gekennzeichnet, daß das prokaryontische Zellsystem E. coli und das eukaryontische Zellsystem ein tierisches, humanes oder Hefe-Zellsystem ist.
- 19. Ein Verfahren zur Herstellung eines Polypeptids oder eines Fragments, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirtszellen gemäß den Ansprüchen 16 bis 18 kultiviert werden.
- 20. Ein Antikörper, der gegen ein Polypeptid oder ein Fragment gerichtet ist, welches von den Nukleinsäuren der Sequenzen Seq. ID No. 1 bis Seq. ID No. 50 kodiert wird, das gemäß Anspruch 19 erhältlich ist.
- 21. Ein Antikörper gemäß Anspruch 20, dadurch gekennzeichnet, daß er monoklonal ist.
- 22. Ein Antikörper gemäß Anspruch 20 dadurch gekennzeichnet, daß er ein Phage-Display-Antikörper ist.
- 23. Polypeptid-Teilsequenzen, gemäß den Sequenzen Seq. ID Nos. ORF 51-106.
- 24. Polypeptid-Teilsequenzen gemäß Anspruch 22, mit mindestens 80%iger Homologie zu diesen Sequenzen.
- 25. Ein aus einem Phage-Display hervorgegangenen Polypeptid, welches an die Polypeptid-Teilsequenzen gemäß Anspruch 24 binden kann.
- 26. Polypeptid-Teilsequenzen gemäß Anspruch 22, mit mindestens 90% iger Homologie zu diesen Sequenzen.
- 27. Verwendung der Polypeptid-Teilsequenzen gemäß den Sequenzen Seq. ID No. 51-106, als Tools zum Auffinden von Wirkstoffen gegen den Blasentumor.
- 28. Verwendung der Nukleinsäure-Sequenzen gemäß den Sequenzen Seq. ID No. 1 bis Seq. ID No. 50 zur Expression von Polypeptiden, die als Tools zum Auffinden von Wirkstoffen gegen den Blasentumor verwendet werden können.
- Verwendung der Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID No. 1 bis Seq. ID No. 50 in sense oder antisense Form.
- 30. Verwendung der Polypeptid-Teilsequenzen Seq. ID No. 51-106 als Arzneimittel in der Gentherapie zur Behandlung des Blasentumors.
- 31. Verwendung der Polypeptid-Teilsequenzen Seq. ID No. 51–106, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung gegen den Blasentumor.
- 32. Arzneimittel, enthaltend mindestens eine Polypeptid-Teilsequenz Seq. ID No. 51-106.
- 33. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß es eine genomische Sequenz ist.
- 34. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß es eine mRNA-Sequenz ist.
- 35. Genomische Gene, ihre Promotoren, Enhancer, Silencer, Exonstruktur, Intronstruktur und deren Spleißvarianten, erhältlich aus den cDNAs der Sequenzen Seq. ID No. 1 bis Seq. ID No. 50.
- 36. Verwendung der genomischen Gene gemäß Anspruch 33, zusammen mit geeigneten regulativen Elementen.

37. Verwendung gemäß Anspruch 34, dadurch gekennzeichnet, daß das regulative Element ein geeigneter Promotor und/oder Enhancer ist.

38. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Größe des Fragments eine Länge von mindestens 300 bis 3500 bp aufweist.

Hierzu 10 Seite(n) Zeichnungen

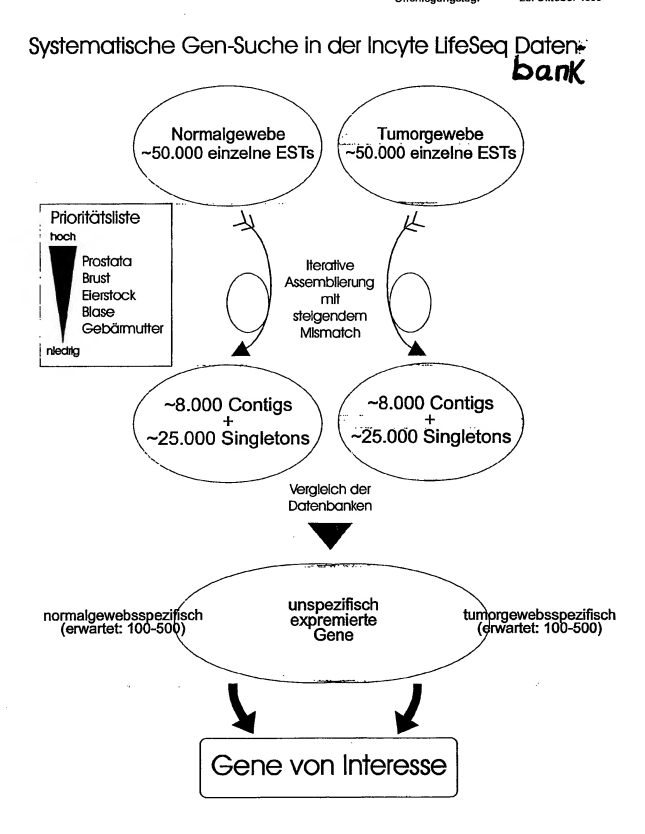


Fig. 1

DE 198 18 619 A1 C 07 K 16/0028. Oktober 1999

Prinzip der EST-Assemblierung

~50.000 ESTs pro Gewebe



Contigs

Singletons

In Anzahl und Länge zunehmende Contigs

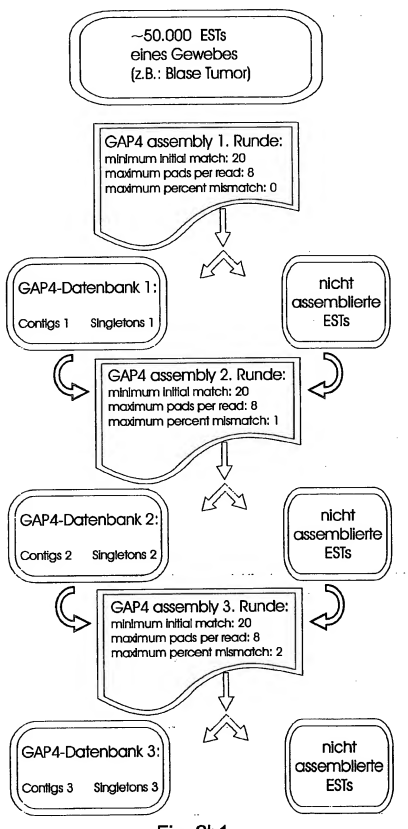
Iterative Assemblierung mit steigendem Mismatch (1%,2%,4%)

5000-6000 Contigs ~25.000 übrige Singletons



~30.000 Konsensuss quenzen pro Gewebe

Fig. 2a



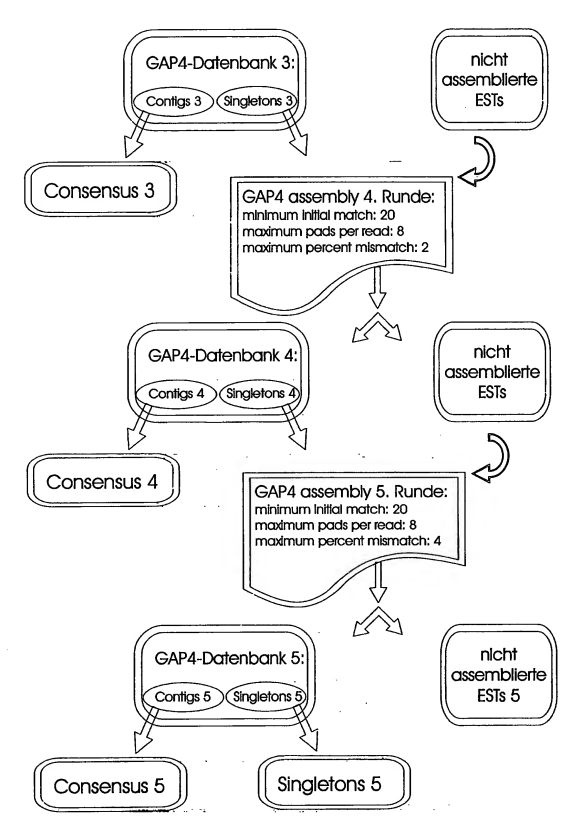


Fig. 2b2

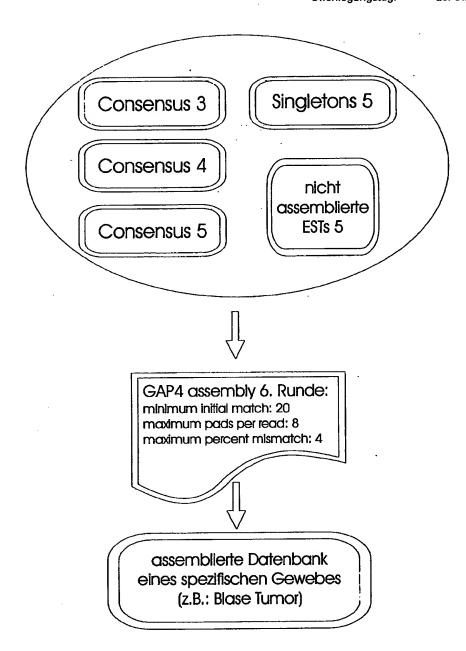


Fig. 2b3

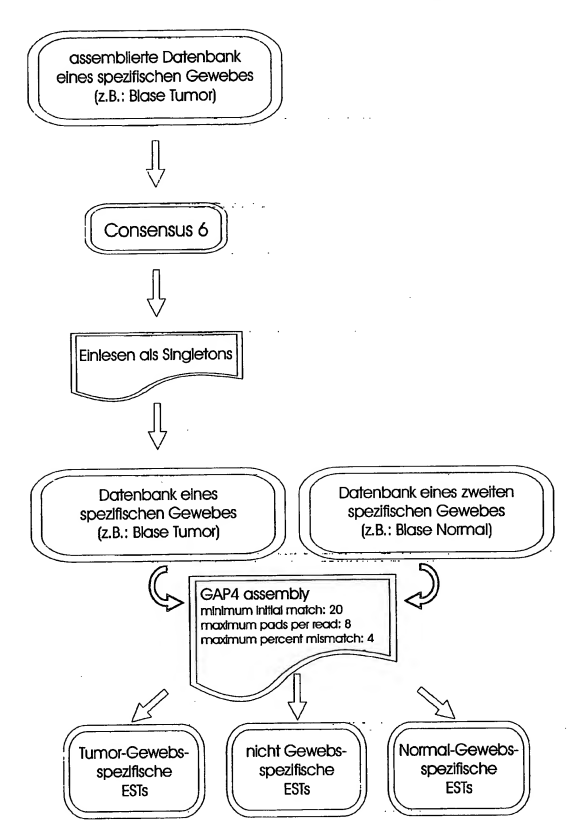


Fig. 2b4

In silico Subtraktion der Genexpression in verschiedenen Geweben

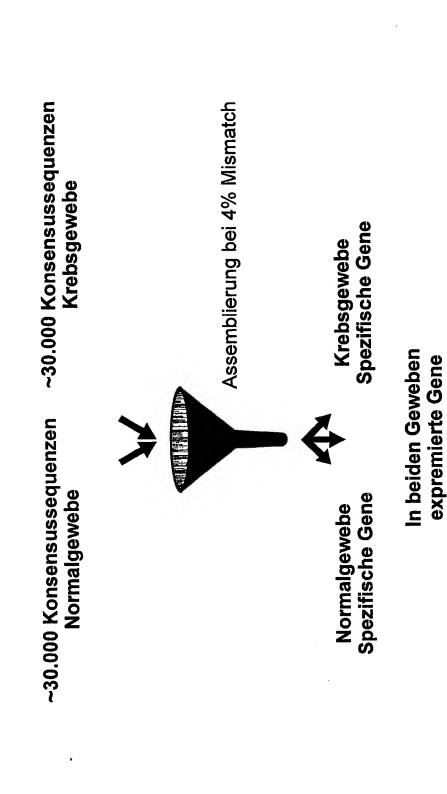


Fig. 3

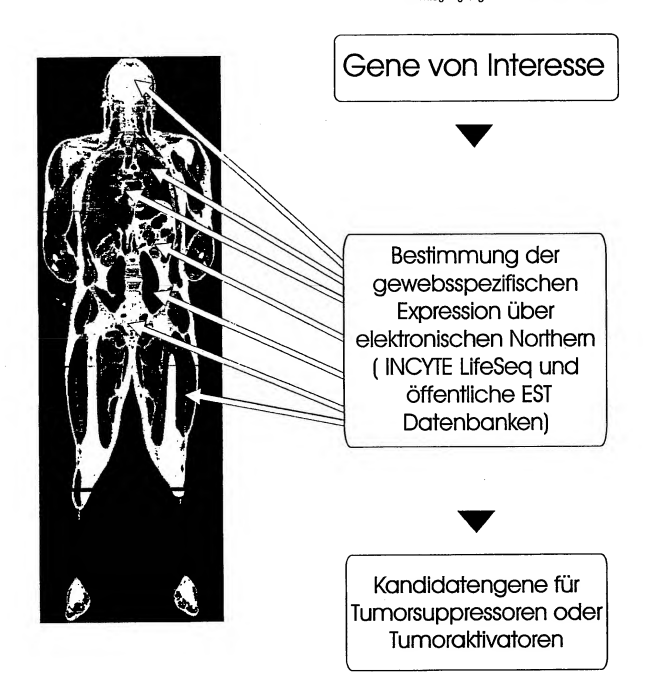


Fig. 4a

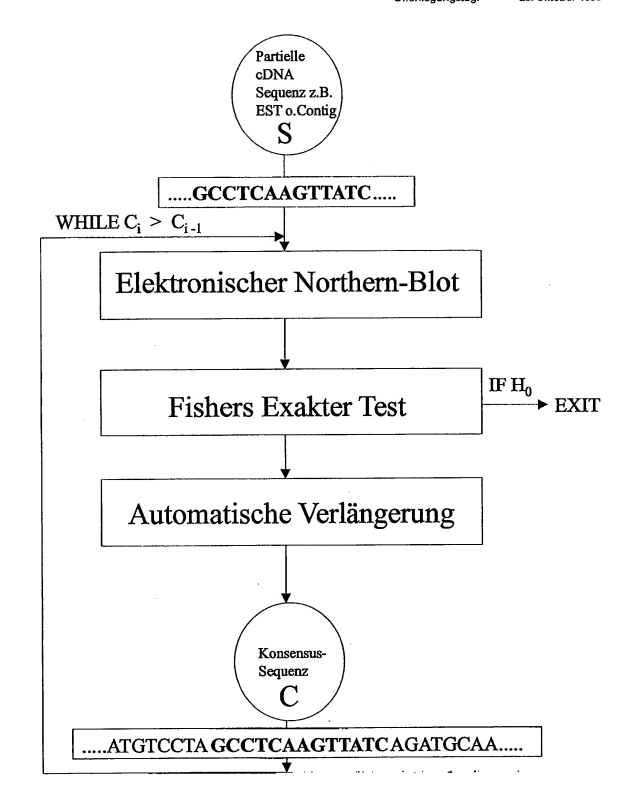


Fig. 4b

DE 198 18 619 A1 C 07 K 16/0028. Oktober 1999

Isolieren von genomischen BAC und PAC Klonen

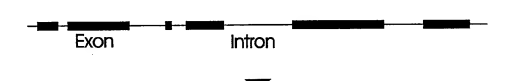


Chromosomale Klon-Lokalisation über FISH





Sequenzierung von Klonen, die in Regionen lokalisiert sind, die chromosomale Deletionen in Prostata- und Brustkrebs aufweisen, führt zur Identifizierung von Kandidatengenen



Bestätigung der Kandidatengene durch Screening von Mutationen und/oder Deletionen in Krebsgeweben